Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019574

International filing date: 27 December 2004 (27.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-063266

Filing date: 05 March 2004 (05.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 03 March 2005 (03.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



28.12.2004

許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

5 日 2004年 3 月

願 出

特願2004-063266

Application Number: [ST. 10/C]:

[JP2004-063266]

出 願 人 Applicant(s):

中外製薬株式会社

2月17日 2005年

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





特許願 【書類名】 040228 【整理番号】 平成16年 3月 5日 【提出日】 特許庁長官 【あて先】 【国際特許分類】 CO7C 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 小谷野 博司 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 須田 篤志 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 麻生 康輔 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 羽田 樹人 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 浅井 幸 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 長谷川 雅巳 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 佐藤 靖子 【氏名】 【特許出願人】 000003311 【識別番号】 中外製薬株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 100089705 【識別番号】 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 【住所又は居所】 ユアサハラ法律特許事務所 【弁理士】 社本 一夫 【氏名又は名称】 03-3270-6641 【電話番号】 03-3246-0233 【ファクシミリ番号】 【選任した代理人】 100076691 【識別番号】 【弁理士】 増井 忠弐 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100075270 【識別番号】 【弁理士】 小林 泰 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100080137 【弁理士】

千葉 昭男

【氏名又は名称】

【選任した代理人】

【識別番号】 100096013

【弁理士】

【氏名又は名称】 富田 博行

【先の出願に基づく優先権主張】

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 051806 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 0107764



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

式(II):

【化1】

$$Q_1 - A_1$$
 Q_2
 N
 Z
 (II)

[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり;

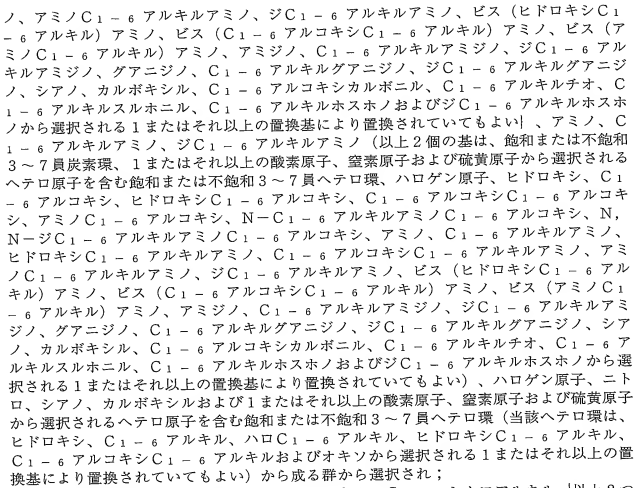
 Q_1 は、 $-A_2=A_3$ 一、または-O-、-S-および-N (R_{10}) ーから選択されるヘテロ原子であり; Q_2 は、 $-A_4=A_5$ 一、または-O-、-S-および-N (R_{10} 0) ーから選択されるヘテロ原子であり;ただし、 Q_1 および Q_2 が同時にヘテロ原子となることはなく;

 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;

 R_{10} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 N_{10} C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニルまたはアリールであり;ここで当該アリールは、 N_{10} $N_$

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル、ヒドロキシアミジノ、ニトロ、アミノ、アミジノ、グアニジノ、 C_1 - 6 アルキルアミノ、 C_1 - 6 アルキルアミジノ、 C_1 - 6 アルキルアミジノ、 C_1 - 6 アルキルグアニジノ、 C_1 - 6 アルキルグアニジノ、 C_1 - 6 アルキルグアニジノ、 C_1 - 6 アルキルグアニジノ、 C_1 - 6 アルキルスルホニル、 C_1 - 6 アルキルスルホスホノ、 C_1 - 6 アルキルスルホニル、 C_1 - 6 アルキル、 C_1 - 6 アルカルボニル、 C_1 - 6 アルコキシカルボニル(以上19の基は、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテロアリールおよびシアノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、アリール、ステロアリールカルボニルおよび C_1 - 6 アルキルオキシ(以上7つの基は、ハロゲン原子、 C_1 - 6 アルキルおよび C_1 - 6 アルコキシから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;または、たはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;または、

 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環、もしくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される 1 またはそれ以上のヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $5\sim7$ 員ヘテロ環を形成し;



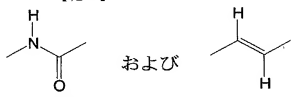
Ζは、水素原子、ヒドロキシ、С1-6アルキル、С3-9シクロアルキル {以上2つ の基は、飽和または不飽和3~7員炭素環(当該炭素環基は、C1-6アルキル、ヒドロ キシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される1また はそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒素 原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環 (当該ヘテロ環基は、C₁₋₆アルキル、ヒドロキシC₁₋₆アルキルおよびC₁₋₆ア ルコキシC1-6アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されてい てもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、С1-6アルコキシ、ヒドロキシС1-6アル コキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} $_{6}$ アルコキシ、アミノ $_{C\,1\,-\,6}$ アルコキシ、 $_{N\,-\,C\,1\,-\,6}$ アルキルアミノ $_{C\,1\,-\,6}$ アルコ ルアミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルア ミノ、アミノ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシC1-6 アルキル) アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(アミノС1-6アルキル)アミノ、シアノ、カルボキシル、С1-6アルコキシカルボニ ル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、C1-6アルキルホスホノ、ジC1-6アル キルホスホノ、スルホン酸、およびC1-6アルキルスルホから選択される1またはそれ 以上の置換基により置換されていてもよい 、一〇R1 および-NR1 R2 から成る群か ら選択され;

 R_1 および R_2 は、それぞれ独立に、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、および 1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $3\sim7$ 員ヘテロ環(以上の 3 つの基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、 1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $3\sim7$ 員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ

、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、N $-C_{1-6}$ アルコキシ、N $-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N $-V_{1-6}$ アルキルアミノ、 V_{1-6} アルキル)アミノ、 V_{1-6} アルコキシ V_{1-6} アルコキシル、 V_{1-6} アルコキシルがニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 V_{1-6} アルキルカルボニル、ホスホノ、 V_{1-6} アルキルスルホカら選択される V_{1-6} アルキルスルホスホノ、 V_{1-6} アルキルスルホカら選択される V_{1-6} アルキルストスルカン酸、および V_{1-6} アルキルスルホカら選択される V_{1-6} アルキルスルホカら選択される V_{1-6} アルキルスルホカら選択される V_{1-6} でから選択される V_{1-6} である発素原子と一緒になって、 V_{1-6} での窒素原子とさらに V_{1-6} またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される V_{1-6} であるから選択される V_{1-6} であるから選択される V_{1-6} であるがし;

Lは式:

【化2】



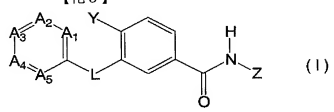
から選択される。

で表される化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項2】

式(I):

【化3】



[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 はC-X $_3$ またはNであり、A $_4$ はC-X $_4$ またはNであり、A $_5$ はC-X $_5$ またはNであり; X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロ ゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル、ヒドロキシアミジノ、ニトロ、アミノ 、アミジノ、グアニジノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} $_6$ アルキルアミジノ、ジ $_{\mathrm{C}\,1\,-\,6}$ アルキルアミジノ、 $_{\mathrm{C}\,1\,-\,6}$ アルキルグアニジノ、ジ $_{\mathrm{C}}$ 1 - 6 アルキルグアニジノ、 $C_{1 - 6}$ アルキルチオ、 $C_{1 - 6}$ アルキルスルホ、 $C_{1 - 6}$ アルキルスルホニル、C₁₋₆アルキルホスホノ、ジC₁₋₆アルキルホスホノ、C₁₋ 6 アルキル、C1-6 アルコキシ、C3-9 シクロアルキル、C3-9 シクロアルコキシ 、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} アルキニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} ア ルコキシカルボニル(以上19の基は、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテロア リールおよびシアノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよ い)、アリール、アリールオキシ、アリールカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロアリー ルオキシ、ヘテロアリールカルボニルおよびアリールC1-6アルキルオキシ(以上7つ の基は、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシから選択される1ま たはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;または、

 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環、もしくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1またはそれ以上のヘテロ原子を含む飽



和または不飽和5~7員へテロ環を形成し;

Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} ア ルキニル、C1-6アルキルカルボニル、C1-6アルコキシカルボニル、アリールカル ボニル、ヘテロアリールカルボニル、アリールオキシカルボニル、ヘテロアリールオキシ カルボニル、С1-6アルコキシ、С2-7アルケニルオキシ、С2-7アルキニルオキ シ、C₁₋₆アルキルチオ、C₁₋₆アルキルスルホニル |以上15個の基は、飽和また は不飽和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選 択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキ シ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキ シ、N, N-ジC1-6 アルキルアミノC1-6 アルコキシ、アミノ、C1-6 アルキル アミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミ ノ、アミノ $C_1 - 6$ アルキルアミノ、ジ $C_1 - 6$ アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_1 $_{-6}$ アルキル) アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(ア ミノ $C_{1\,-\,6}$ アルキル)アミノ、アミジノ、 $C_{1\,-\,6}$ アルキルアミジノ、ジ $C_{1\,-\,6}$ アル キルアミジノ、グアニジノ、C1-6アルキルグアニジノ、ジC1-6アルキルグアニジ ノ、シアノ、カルボキシル、C₁₋₆アルコキシカルボニル、C₁₋₆アルキルチオ、C 1-6 アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルホスホノおよびジ C_{1-6} アルキルホスホ ノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、アミノ、C 1-6 アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ(以上 2 個の基は、飽和または不飽和 3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される ヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1 -6 アルコキシ、ヒドロキシ C_{1} -6 アルコキシ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルコキ シ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N, $N-\mathcal{I}C_{1-6}$ P \mathcal{I} Pヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミ \mathcal{C}_{1-6} アルキルアミノ、ジ \mathcal{C}_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ \mathcal{C}_{1-6} アル キル) アミノ、ビス $(C_{1-6}$ アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス $(アミノ C_{1-6}$ - 6 アルキル) アミノ、アミジノ、C1-6 アルキルアミジノ、ジC1-6 アルキルアミ ジノ、グアニジノ、С1-6アルキルグアニジノ、ジС1-6アルキルグアニジノ、シア ノ、カルボキシル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} ア ルキルスルホニル、С1-6アルキルホスホノおよびジС1-6アルキルホスホノから選 択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、ハロゲン原子、ニト ロ、シアノ、カルボキシルおよび1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子 から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(当該ヘテロ環は、 ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルおよびオキソから選択される1 またはそれ以上の置 換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;

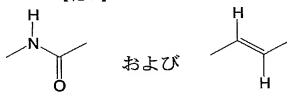
Zは、水素原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル $\{$ 以上 2 の基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環(当該炭素環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される 1 またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるへテロ原子を含む飽和または不飽和 $3\sim7$ 員へテロ環(当該へテロ環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される 1 またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ

 R_1 および R_2 は、それぞれ独立に、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル カルボニル、および1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択され るヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(以上の3つの基は、飽和または 不飽和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択 されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ 、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} ア ルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ 、N,NージC $_1$ $_{-6}$ アルキルC $_1$ $_{-6}$ アルコキシ、アミノ、C $_1$ $_{-6}$ アルキルアミノ、 ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミ ノ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アル キル) アミノ、ビス $(アルコキシC_{1-6}$ アルキル) アミノ、ビス $(アミノC_{1-6}$ アル キル) アミノ、シアノ、カルボキシル、C1-6アルコキシカルボニル、アリールオキシ カルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、スル ホン酸、およびC₁₋₆アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基により 置換されていてもよい)から成る群より選択され;または、R1およびR2は結合する窒 素原子と一緒になって、1つの窒素原子とさらに1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子 および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含んでもよい飽和または不飽和5~7員ヘテ ロ環を形成し;

Lは式:

ら選択され;

【化4】



から選択される。〕

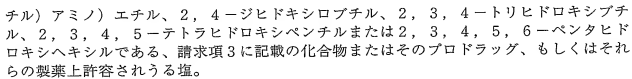
で表される、請求項1に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上 許容されうる塩。

【請求項3】

Zが、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル、シアノ C_{1-6} アルキル、ピリジル C_{1-6} アルキル、ジヒドロキシ C_{1-6} アルキル、トリヒドロキシ C_{1-6} アルキル、モルホリノ C_{1-6} アルキル、(N, N- ジ C_{1-6} アルキルアミノ) C_{1-6} アルキルまたは(N, N- ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ) C_{1-6} アルキルである、請求項1 または2 に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項4】

Zが、水素原子、メチル、エチル、シクロプロピル、シクロペンチル、2-ビドロキシエチル、2- (2-ビドロキシエトキシ) エチル、2-メトキシエチル、2-シアノエチル、4-ピリジルメチル、1-メトキシブト-2ーイル、2, 3-ジビドロキシプロプー1-イル、1, 3-ジビドロキシー2-ビドロキシメチルプロプー2-イル、2-モルホリノエチル、1-ビドロキシプロプー2-イル、1-ビドロキシー3-メチルブチー2-イル、2-(N, N-ジメチルアミノ) エチル、2-(N, N-ビス (2-ビドロキシエ



【請求項5】

Yが、ハロゲン原子、シアノ、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、 C_{2-7} ア ルケニル、C2-7アルキニル、C1-6アルコキシ、C3-9シクロアルキルC1-6 アルコキシ、С2-7アルキニルオキシ、またはハロС1-6アルコキシである、請求項 1~4のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上 許容されうる塩。

【請求項6】

Yが、クロロ、ブロモ、シアノ、メチル、トリフルオロメチル、エチル、nープロピル 、i-プロピル、エチニル、メトキシ、トリフルオロメトキシ、シクロプロピルメトキシ 、2-ブチン-1-イルオキシ、または2-クロロエトキシである、請求項5に記載の化 合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項7】

 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ また はNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 が、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、C1 - 6 アルキル、 $C_{1} - 6$ アルコキシ、ハロ $C_{1} - 6$ アルキル、ハロ $C_{1} - 6$ アルコキシ 、C₁₋₆アルキルチオおよびハロC₁₋₆アルキルチオから選択され;または、X₁お よび X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 が、それぞれが結 合する炭素原子と一緒になって、シクロヘキサン環、シクロペンタン環、ベンゼン環、ピ リジン環、ピリミジン環、1,4-ジオキサン環、1,3-ジオキソラン環、ピロール環 、イミダゾール環、チアゾール環またはフラン環を形成する、請求項1または2に記載の 化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項8】

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 が、それぞれ独立に、水素原子、フルオロ、クロロ 、ブロモ、メチル、エチル、t-ブチル、i-プロピル、メトキシ、i-プロポキシ、トリ フルオロメチル、トリフルオロメトキシ、メチルチオおよびトリフルオロメチルチオから 選択され;もしくは

X₁ およびX₂ が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、シクロヘキサン環を 形成し;

X₁ およびX₂ が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、ピリジン環を形成し

 X_2 および X_3 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、1, 4 - ジオキサン 環を形成し;または

X2 およびX3 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、シクロペンタン環を 形成する、請求項7に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許 容されうる塩。

【請求項9】

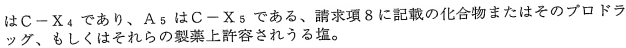
 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ であり、 A_3 は $C-X_3$ であり、 A_4 は $C-X_4$ であり、 A_5 は $C-X_5$ である、請求項8に記載の化合物またはそのプロドラ ッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項10】

 A_1 は $C-X_1$ であり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ であり、 A_4 はC-X4であり、A5はC-X5である、請求項8に記載の化合物またはそのプロドラ ッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項11】

 A_1 は $C-X_1$ であり、 A_2 は $C-X_2$ であり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4



【請求項12】

請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれ らの製薬上許容されうる塩を有効成分とする医薬組成物。

【請求項13】

請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれ らの製薬上許容されうる塩を有効成分とする血管新生阻害剤。

【請求項14】

請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれ らの製薬上許容されうる塩を有効成分とする血管新生を伴う疾患の治療剤および予防剤。

【請求項15】

血管新生を伴う疾患が癌疾患である請求項14に記載の治療および予防剤。

【請求項16】

癌疾患が固形腫瘍である請求項15に記載の治療および予防剤。

【請求項17】

請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはその 製薬上許容されうるそれらの塩を有効成分とする固形腫瘍の転移の治療および予防剤。



【発明の名称】ベンズアミド誘導体

【技術分野】

[0001]

本発明は新規なベンズアミド誘導体並びにそれらを有効成分とする医薬、特に、血管新生の関与する悪性腫瘍などの疾患の治療薬として有用な血管新生阻害剤に関する。

【背景技術】

[0002]

血管新生は、通常、成人においては、月経周期に伴う子宮内膜肥厚や胎盤形成などの生理的な現象時として認められるほか、創傷治癒の過程などに認められるのみである。しかし病的状態においては、炎症や関節リューマチ、動脈硬化、糖尿病性網膜症、固形癌などに認められ、それら疾患の進展・増悪につながる場合も少なくない、特に固形癌においては、癌組織が直径1-2 mmを越えて増殖するために栄養血管の形成が必須であり(非特許文献1を参照。)、さらに、癌組織に侵入した血管は癌転移と癌患者の予後に深く関わっている(非特許文献2、および非特許文献3を参照。)。

[0003]

そのため血管新生阻害剤は、細胞毒性を示す抗癌剤とは異なり正常組織傷害の少ない抗癌剤として、また、癌細胞の浸潤・転移抑制効果より、術後補助療法剤としても期待されている。

[0004]

血管新生の過程は、血管の内側を形成している血管内皮細胞の活性化による血管基底膜の破壊、血管内皮細胞の出芽と遊走、増殖、管腔形成という多段階のステップよりなり(非特許文献4を参照。)、また、血管新生に関与する血管内皮細胞は末梢血液中などに存在する血管内皮前駆細胞からも供給される(非特許文献5を参照。)。

[0005]

これら過程は各種血管新生因子により活性化されるが、血管新生因子のひとつであるVE GF (vascular endothelial growth factor;血管内皮増殖因子)と癌との関連性が示唆される報告が多数あり、VEGF、もしくは、そのレセプターのチロシンキナーゼ活性を標的とした薬剤の開発が近年進んでいる(非特許文献 6、および非特許文献 7を参照。)。

[0006]

一方、VEGF以外にも血管新生に関与する因子は多数知られており、血管新生の中心的役割を果たす血管内皮細胞に特異的に作用し、その増殖や機能の阻害剤についても、癌などの血管新生性疾患の治療薬としてその開発が切望されている。

[0007]

ベンズアミド誘導体が、血管内皮細胞に対し特異的な増殖阻害作用を有することは、これまで報告されていなかった。

本発明のベンズアミド誘導体、またはその塩と化学構造が類似した化合物としては、

特開2001-526255号公報(特許文献1、Warner Lambert)、

特開2002-249473号公報(特許文献2、石原産業)、

国際公開第02/47679号パンフレット (特許文献3、Emory Univ.)、

国際公開第02/059080号パンフレット(特許文献4、Guilford Pharmaceuticals)、

国際公開第93/23357号パンフレット (特許文献5、Res. Corporation Tech. Inc.)

に記載のものが挙げられる。しかし、これらに開示された化合物はいずれも血管新生抑制効果に関する記載は一切なく、示唆もない。国際公開第02/49632号パンフレット (特許文献6、医薬分子設計研究所)では、本発明のベンズアミド誘導体またはその塩と化学構造が類似した化合物を、NFkB活性化阻害剤、具体的にはこれらはIKK阻害剤として開示し、その応用として、癌、癌転移、血管増殖性疾患を示唆しているが、具体的な事実は開示されていない。

[0008]

血管内皮細胞に特異的に作用し、その増殖を阻害する化合物としてKDRのチロシンキナーゼ阻害剤が挙げられる(総説として非特許文献 8、非特許文献 9、非特許文献 1 0 を参照。)。その中で例えば、SU11248(Sugen/Pfizer、3 ー(ピロールー 2 ーイルメチリデン) -2 ーインドリノン骨格を有する化合物、特許文献 7 を参照。)、PTK787(Novartis、1ーアニリノー(4ーピリジルメチル)ーフタラジン骨格を有する化合物、特許文献 8 を参照。)、ZD6474(AstraZeneca、キナゾリン骨格を有する化合物、特許文献 9 を参照。)、CP-5 4 7.6 3 2(Pfizer、イソチアゾール骨格を有する化合物、特許文献 1 0 を参照。)は抗癌剤として臨床開発段階にあるが、これらはいずれも本発明とは化学構造および、作用機作において異なる。

[0009]

【特許文献1】特開2001-526255号公報

【特許文献2】特開2002-249473号公報

【特許文献3】国際公開第02/47679号パンフレット

【特許文献4】国際公開第02/59080号パンフレット

【特許文献5】国際公開第93/23357号パンフレット

【特許文献6】国際公開第02/49632号パンフレット

【特許文献7】国際公開第01/37820号パンフレット

【特許文献8】米国特許第6258812号明細書

【特許文献9】国際公開第01/32651号パンフレット

【特許文献10】国際公開第99/62890号パンフレット

【非特許文献1】Folkmann, J.、J. Natul. Cancer Inst., 第82巻、第4-6頁、1990年

【非特許文献2】Weidner, N. ら、N. Engl. J. Med. 、第324 巻、第1-8頁、1991年

【非特許文献3】Bochner, B. H. ら、J. Natl. Cancer Inst.、第87巻, 第1603-1612頁、1995年

【非特許文献4】 Klagsbrun, M. およびFolkmann, J. 、Handbook of Experimental Pharmacology、第95巻 II、第549-586頁、1990年

【非特許文献 5】 A s a h a r a, T. ら、S c i e n c e、第275巻、第964-967頁、1997年

【非特許文献6】 Kabbinavar, F. ら、J. Clinical Oncology、第21巻、第60-65頁、2003年

【非特許文献7】 Laird, A. D. およびCherrington, J. M. 、Expert Opinion Investigational Drugs、第12巻、第51-64頁、2003年

【非特許文献8】Boyer, S. J. 、Current Topics in Medicinal Chemistry、第2巻、第973-1000頁、2002年

【非特許文献9】Glade-Bender, J.、Kandel, J. J. およびYamashiro, D. J.、Expert Opinion on Biological Therapy, 第3巻、第2号、第263-276頁、2003年

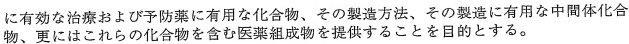
【非特許文献10】 Laird, A. D. およびJ. M. Cherrington、Expert Opinion Investigational Drugs、第12巻、第1号、第51-64頁、2003年

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0010]

本発明は、高い血管新生阻害活性を有し、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移 出証特2005-3011575



【課題を解決するための手段】

[0011]

本発明者は、新規な、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移に有効な治療および予防薬を提供することを目的に鋭意研究を行った結果、本発明の化合物が、血管新生に選択的かつ高い阻害活性を有することを見出し、更にこれらの化合物を容易に合成することができる製法を発見し、本発明を完成するに至った。

[0012]

すなわち、本発明の1つの側面によれば、式(II):

[0013]

【化1】

[0014]

[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり;

 Q_1 は、 $-A_2=A_3$ 一、または-O-、-S-および-N(R_{10}) 一から選択されるヘテロ原子であり; Q_2 は、 $-A_4=A_5$ 一、または-O-、-S-および-N(R_{10} 0) 一から選択されるヘテロ原子であり;ただし、 Q_1 および Q_2 が同時にヘテロ原子となることはなく;

 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;

 R_{10} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 N_{10} に、水素原子、 C_{1-6} アルキルカルボニルまたはアリールであり;ここで当該アリールは、 N_{10} に、 N_{10}

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル、ヒドロキシアミジノ、ニトロ、アミノ、アミジノ、グアニジノ、 C_1-6 アルキルアミノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルスルホ、 C_1-6 アルキルスルホスル、 C_1-6 アルキルスルホスル、 C_1-6 アルキルスルホスル、 C_1-6 アルキル、 C_1-6 アルキルル、 C_1-6 アルキル、 C_1-6 アルキルカルボニル、 C_1-6 アルキシカルボニル(以上 1 9の基は、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテロアリールおよびシアノから選択される 1 またはそれ以上の置換基により置換されていてもい)、アリール、アリールカルボニルおよびアリール1-6 アルキルオキシ(以上 1-6 アルキルカルボニルが原子、1-6 アルキルカルボニルがの基は、ハロゲン原子、1-6 アルキルおよび1-6 アルコキシから選択される 1 またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;または、たはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;または、

 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環、もしくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1 またはそれ以上のヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $5\sim7$ 員ヘテロ環を形成し;

Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} アルキニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールカル

ボニル、ヘテロアリールカルボニル、アリールオキシカルボニル、ヘテロアリールオキシ カルボニル、C1-6アルコキシ、C2-7アルケニルオキシ、C2-7アルキニルオキ シ、C₁₋₆アルキルチオ、C₁₋₆アルキルスルホニル {以上15個の基は、飽和また は不飽和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選 択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキ シ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノС1-6アルコキシ、N-C1-6アルキルアミノС1-6アルコキ シ、N, N-ジC1-6 アルキルアミノC1-6 アルコキシ、アミノ、C1-6 アルキル アミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミ ノ、アミノC₁₋₆アルキルアミノ、ジC₁₋₆アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシC₁ 6 アルキル)アミノ、ビス(C1-6 アルコキシC1-6 アルキル)アミノ、ビス(ア ミノ C_{1-6} アルキル)アミノ、アミジノ、 C_{1-6} アルキルアミジノ、ジ C_{1-6} アル キルアミジノ、グアニジノ、C1-6アルキルグアニジノ、ジC1-6アルキルグアニジ ノ、シアノ、カルボキシル、C1-6アルコキシカルボニル、C1-6アルキルチオ、C 1-6 アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルホスホノおよびジ C_{1-6} アルキルホスホ ノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、アミノ、C 1-6 アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ(以上 2 個の基は、飽和または不飽和 3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される ヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1 -6 アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキ シ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N, $N-\mathcal{I}C_{1-6}$ P ν + ν P \mathcal{I} \mathcal{I} ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミ ノCı-6アルキルアミノ、ジCı-6アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシCı-6アル キル) アミノ、ビス (C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス (アミノ C_{1} $_{-6}$ アルキル) アミノ、アミジノ、 $C_{1\,-\,6}$ アルキルアミジノ、ジ $C_{1\,-\,6}$ アルキルアミ ジノ、グアニジノ、C1-6アルキルグアニジノ、ジC1-6アルキルグアニジノ、シア ノ、カルボキシル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} ア ルキルスルホニル、C₁₋₆アルキルホスホノおよびジC₁₋₆アルキルホスホノから選 択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、ハロゲン原子、ニト ロ、シアノ、カルボキシルおよび1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子 から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(当該ヘテロ環は、 ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルおよびオキソから選択される1 またはそれ以上の置 換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;

Zは、水素原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル {以上2つの基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環(当該炭素環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される1 またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるへテロ原子を含む飽和または不飽和 $3\sim7$ 員へテロ環(当該へテロ環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される1 またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルキル)アミノ、 C_{1-6} アルカルボキシル、 C_{1-6} アルカルボニ

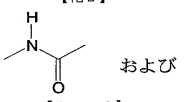
ル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、 ${\rm y}$ C_{1-6} アルキルホスホノ、スルホン酸、および C_{1-6} アルキルスルホから選択される 1 またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい $\}$ 、 $-OR_1$ および $-NR_1$ R_2 から成る群から選択され;

R」およびR2は、それぞれ独立に、水素原子、C1-6アルキル、C1-6アルキル カルボニル、および1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択され るヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(以上の3つの基は、飽和または 不飽和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択 されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ 、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} ア ルコキシ、アミノ $C_1 - 6$ アルコキシ、 $N - C_1 - 6$ アルキルアミノ $C_1 - 6$ アルコキシ 、N. N-ジC₁-6アルキルC₁₋₆アルコキシ、アミノ、C₁₋₆アルキルアミノ、 ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミ ノ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アル キル) アミノ、ビス $(アルコキシC_{1-6}$ アルキル) アミノ、ビス $(アミノC_{1-6}$ アル キル) アミノ、シアノ、カルボキシル、C₁₋₆ アルコキシカルボニル、アリールオキシ カルボニル、ホスホノ、С1-6アルキルホスホノ、ジС1-6アルキルホスホノ、スル ホン酸、およびС1-6アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基により 置換されていてもよい)から成る群より選択され;または、R1およびR2は結合する窒 素原子と一緒になって、1つの窒素原子とさらに1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子 および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含んでもよい飽和または不飽和5~7員ヘテ ロ環を形成し;

Lは式:

[0015]

【化2】



:U H

【0016】 から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される

[0017]

ここで、式(II)において Q_1 が $-A_2=A_3$ -の場合、 A_2 が A_1 と結合し、 A_1 - $A_2=A_3$ - となる。また、 Q_2 が $-A_4=A_5$ - の場合、 A_4 が Q_1 と結合し、 Q_1 - $A_4=A_5$ - となる。

[0018]

さらに、Lが-NHC(=O) -の場合、カルボニル基の炭素原子がベンゼン環に結合し、窒素原子が式:

【0019】 【化3】



[0020]

に結合する。

本発明のさらなる側面によれば、上記式(II)の化合物であって、式(I):

[0021]

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3} \\
A_{4} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}$$

$$A_{3} \\
A_{4}$$

$$A_{5} \\
A_{5}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\
A_{2}$$

$$\begin{array}{c}
A_{2} \\
A_{3}$$

$$\begin{array}{c}
A_{1} \\$$

[0022]

「式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 はC-X X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロ ゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル、ヒドロキシアミジノ、ニトロ、アミノ 、アミジノ、グアニジノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} $_{6}$ P ν + ν P<57),5C $_{1}$ - $_{6}$ P ν + ν 7),5C $_{1}$ - $_{6}$ P ν + ν 7),7C $_{1}$ - $_{6}$ P ν + ν 9),7C $_{1}$ - $_{6}$ P ν 9),7C $_{1}$ - $_{6}$ P ν 9),7P $_{1}$ 1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルチオ、 C_1-6 アルキルスルホ、 C_1-6 アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、 C_{1-6} 6 P ν + ν , C_{1-6} P ν $_{1+2}$, C_{3-9} $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{7}$ 、C₂₋₇アルケニル、C₂₋₇アルキニル、C₁₋₆アルキルカルボニル、C₁₋₆ア ルコキシカルボニル(以上19の基は、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテロア リールおよびシアノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよ い)、アリール、アリールオキシ、アリールカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロアリー ルオキシ、ヘテロアリールカルボニルおよびアリールC1 - 6 アルキルオキシ(以上7つ の基は、ハロゲン原子、С1-6アルキルおよびС1-6アルコキシから選択される1ま たはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)から成る群から選択され;または、

 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環、もしくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される 1 またはそれ以上のヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $5\sim7$ 員ヘテロ環を形成し;

Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} ア ルキニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールカル ボニル、ヘテロアリールカルボニル、アリールオキシカルボニル、ヘテロアリールオキシ カルボニル、С1-6アルコキシ、С2-7アルケニルオキシ、С2-7アルキニルオキ シ、C₁₋₆アルキルチオ、C₁₋₆アルキルスルホニル |以上15個の基は、飽和また は不飽和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選 択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキ シ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキ シ、N, N-ジ C_1 - $_6$ アルキルアミノ C_1 - $_6$ アルコキシ、アミノ、 C_1 - $_6$ アルキル アミノ、ヒドロキシ $C_1 - 6$ アルキルアミノ、 $C_1 - 6$ アルコキシ $C_1 - 6$ アルキルアミ ノ、アミノ C_1 - 6 アルキルアミノ、ジ C_1 - 6 アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_1 - 6 アルキル)アミノ、ビス(C₁ - 6 アルコキシC₁ - 6 アルキル)アミノ、ビス(ア キルアミジノ、グアニジノ、C₁₋₆アルキルグアニジノ、ジC₁₋₆アルキルグアニジ ノ、シアノ、カルボキシル、C₁₋₆アルコキシカルボニル、C₁₋₆アルキルチオ、C 1-6アルキルスルホニル、С1-6アルキルホスホノおよびジС1-6アルキルホスホ ノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、アミノ、C 1-6 アルキルアミノ、ジC1-6 アルキルアミノ(以上2個の基は、飽和または不飽和 3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される ヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C₁ -6 アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキ

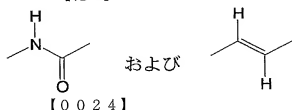
Zは、水素原子、ヒドロキシ、C1−6アルキル、C3−9シクロアルキル {以上2つ の基は、飽和または不飽和3~7員炭素環(当該炭素環基は、C1-6アルキル、ヒドロ キシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される1また はそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒素 原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環 (当該ヘテロ環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} ア ルコキシC1-6アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されてい てもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、Cュ- 6 アルコキシ、ヒドロキシCュ - 6 アル コキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} 6 アルコキシ、アミノ C 1 - 6 アルコキシ、N - C 1 - 6 アルキルアミノ C 1 - 6 アルコ キシ、N, N-ジ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキ ルアミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルア _{1 - 6} アルキル)アミノ、ビス(C_{1 - 6} アルコキシC_{1 - 6} アルキル)アミノ、ビス(アミノC1-6アルキル)アミノ、シアノ、カルボキシル、C1-6アルコキシカルボニ ル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アル キルホスホノ、スルホン酸、およびC₁₋₆アルキルスルホから選択される1またはそれ 以上の置換基により置換されていてもよい 、一〇R」および一NR」R2から成る群か ら選択され:

R₁ およびR₂ は、それぞれ独立に、水素原子、C₁₋₆ アルキル、C₁₋₆ アルキル カルボニル、および1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択され るヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(以上の3つの基は、飽和または 不飽和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択 されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ 、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} ア ルコキシ、アミノ C_1 - 6 アルコキシ、 $N-C_1$ - 6 アルキルアミノ C_1 - 6 アルコキシ ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミ ノ C 1 − 6 アルキルアミノ、ジ C 1 − 6 アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C 1 − 6 アル キル) アミノ、ビス(アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} アル キル) アミノ、シアノ、カルボキシル、C₁₋₆ アルコキシカルボニル、アリールオキシ カルボニル、ホスホノ、С1-6アルキルホスホノ、ジС1-6アルキルホスホノ、スル ホン酸、およびС1-6アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基により 置換されていてもよい)から成る群より選択され;または、 Rı および R2 は結合する窒 素原子と一緒になって、1つの窒素原子とさらに1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子 および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含んでもよい飽和または不飽和 5 ~ 7 員ヘテロ環を形成し;

Lは式:

[0023]

【化5】



から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される

[0025]

本発明の別の側面によれば、上記式(II)または(I)において、Zが、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} P ν $^{1-6}$ P ν 2 $^{1-6}$ P ν 2 1-6 アルキル、ピリジル C_1-6 アルキル、ジヒドロキシ C_1-6 アルキル、トリヒド ロキシ C_{1-6} アルキル、モルホリノ C_{1-6} アルキル、(N, N-ジ C_{1-6} アルキル アミノ) C_{1-6} アルキルまたは $(N, N-ビス (ヒドロキシ <math>C_{1-6}$ アルキル) アミノ) C_{I-6} アルキルである、上記式(II)または(I)に記載の化合物またはそのプロ ドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される。ここで、Zの具体例に は、水素原子、メチル、エチル、シクロプロピル、シクロペンチル、2-ヒドロキシエチ ル、2-(2-ヒドロキシエトキシ)エチル、2-メトキシエチル、2-シアノエチル、 4-ピリジルメチル、1-メトキシブト-2-イル、2,3-ジヒドロキシプロプ-1-イル、1、3-ジヒドロキシ-2-ヒドロキシメチルプロプー2-イル、2-モルホリノ エチル、1-ヒドロキシプロプー2-イル、1-ヒドロキシー3-メチルブチー2-イル 、2-(N,N-ジメチルアミノ)エチル、2-(N,N-ビス(2-ヒドロキシエチル) アミノ) エチル、2, 4ージヒドキシロブチル、2, 3, 4ートリヒドロキシブチル、 2, 3, 4, 5-テトラヒドロキシペンチルおよび2, 3, 4, 5, 6-ペンタヒドロキ シヘキシルなどが含まれる。

[0026]

本発明のさらに別の側面によれば、上記式(II)または(I)において、Yが、ハロゲン原子、シアノ、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、 C_{2-7} アルキニル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{3-9} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルキニルオキシ、またはハロ C_{1-6} アルコキシである、上記式(II)または(I)の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される。ここで、Yの具体例には、クロロ、ブロモ、シアノ、メチル、トリフルオロメチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、エチニル、メトキシ、トリフルオロメトキシ、シクロプロピルメトキシ、2-ブチン-1-イルオキシ、または2-クロロエトキシなどが含まれる。

[0027]

本発明のさらに別の側面によれば、上記式(II)または(I)において、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 が、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、ハロ C_{1-6} アルキルチオおよびハロ C_{1-6} アルキルチオから選択され;または、 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 が、それぞれが結

合する炭素原子と一緒になって、シクロヘキサン環、シクロペンタン環、ベンゼン環、ピ リジン環、ピリミジン環、1,4-ジオキサン環、1,3-ジオキソラン環、ピロール環 、イミダゾール環、チアゾール環またはフラン環を形成する、上記化合物またはそのプロ ドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩もまた提供される。 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 の具体例には、水素原子、フルオロ、クロロ、ブロモ、メチル、エチル 、t-ブチル、i-プロピル、メトキシ、i-プロポキシ、トリフルオロメチル、トリフル オロメトキシ、メチルチオおよびトリフルオロメチルチオなどが含まれる。もしくは、X 1 およびX2 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、シクロヘキサン環を形成 し; X_1 および X_2 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、ピリジン環を形成 し; X_2 および X_3 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、1 , 4 - ジォキサ ン環を形成し;または、 X_2 および X_3 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって 、シクロペンタン環を形成しうる。

[0028]

本発明のさらに別の側面によれば、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ ま たはNであり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ であり、 A_5 は $C-X_5$ であり、 A_1 、 A_2 および A_3 のうちの 2 つ以上が同時にN であることはない、上記化合 物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩もまた提供される。

[0029]

本発明のさらに別の側面によれば、上記の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそ れらの製薬上許容されうる塩を有効成分とする医薬組成物、血管新生阻害剤、固形腫瘍を 含む癌疾患などの血管新生を伴う疾患の治療剤および予防剤および固形腫瘍の転移の治療 および予防剤もまた提供される。

【発明を実施するための最良の形態】

[0030]

本発明において「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子 などを意味する。本発明においてハロゲン原子が、芳香族炭素環、芳香族ヘテロ環などの 置換基となる場合、好ましいハロゲン原子として、塩素原子および臭素原子が挙げられる 。本発明においてハロゲン原子がアルキル基、またはアルキルをその一部に含む基(アル コキシ、アルケニル、不飽和炭素環、不飽和ヘテロ環など)の置環基となる場合、好まし いハロゲン原子として、フッ素原子が挙げられる。

[0031]

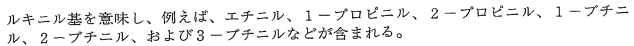
本発明において「 C_{1-6} アルキル」とは、炭素数 $1\sim6$ の直鎖状、分岐鎖状のアルキ ル基を意味し、例えば、メチル、エチル、nープロピル、iープロピル、nーブチル、s ーブチル、 i ーブチル、 t ーブチル、 n ーペンチル、 3 ーメチルブチル、 2 ーメチルブチ ル、1ーメチルブチル、1ーエチルプロピル、nーヘキシル、4ーメチルペンチル、3ー メチルペンチル、2ーメチルペンチル、1ーメチルペンチル、3ーエチルブチル、および 2-エチルブチルなどが含まれる。

[0032]

本発明において「С3-9シクロアルキル」とは、炭素数3~9の環状および部分環状 のアルキル基を意味し、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シク ロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル、シクロプロピルメチル、 シクロヘキシルメチル、C1-6アルキル基で置換されたシクロプロピル、C1-4アル キル基で置換されたシクロペンチル、C1-3アルキル基で置換されたシクロヘキシルな どが含まれる。

本発明において「С2-7アルケニル」とは、炭素数2~7の直鎖または分岐鎖状のア ルケニル基を意味し、例えば、エテニル(ビニル)、1-プロペニル、2-プロペニル(アリル)、プロペンー2ーイル、3ーブテニル(ホモアリル)、などが含まれる。

本発明において「С2-7アルキニル」とは、炭素数2~7の直鎖または分岐鎖状のア



[0035]

本発明において「 C_{1-6} アルコキシ」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルオキシ基を意味し、例えば、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、i-プロポキシ、n-ブトキシ、s-ブトキシ、i-ブトキシ、t-ブトキシ、n-ペントキシ、3-メチルブトキシ、2-メチルブトキシ、1-メチルブトキシ、1-エチルプロポキシ、n-ヘキシルオキシ、4-メチルペントキシ、3-メチルペントキシ、2-メチルペントキシ、1-メチルペントキシ、3-メチルペントキシ、3-エチルブトキシ、3-エチルブトキシ、および2-エチルブトキシなどが含まれる。

[0036]

本発明において「アリール」とは、 C_{6-10} 芳香族炭化水素基を意味し、例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチルなどが含まれる。

本発明において「ヘテロアリール」とは、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む5~10員芳香族ヘテロ環基を意味し、例えば、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピリダジニル、インドリル、キノリニルなどが含まれる。

[0037]

本発明において「 C_{1-6} アルキルカルボニル」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルカルボニル基を意味し、例えば、アセチル、プロピオニル、メチルプロピオニル、ピバロイルなどが含まれる

[0038]

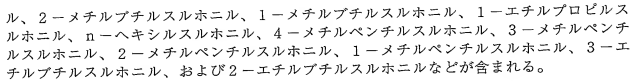
本発明において「 C_{1-6} アルコキシカルボニル」とは、アルコキシ部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルカルボニル基を意味し、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、n-プロポキシカルボニル、 1-プロポキシカルボニル、<math>n-ブトキシカルボニル、1-ブトキシカルボニル、1-ブトキシカルボニル、1-ブトキシカルボニル、1-ブトキシカルボニル、1-メチルブトキシカルボニル、1-メチルブトキシカルボニル、1-メチルプロポキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-メチルペントキシカルボニル、1-

[0039]

本発明において「 C_{1-6} アルキルチオ」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルチオ基を意味し、例えば、例えば、メチルチオ、エチルチオ、n-プロピルチオ、i-プロピルチオ、n-ブチルチオ、s-ブチルチオ、i-ブチルチオ、t-ブチルチオ、n-ペンチルチオ、3-メチルブチルチオ、2-メチルブチルチオ、1-エチルプロピルチオ、n-ペンチルチオ、1-エチルプロピルチオ、n-ペキシルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-メチルペンチルチオ、1-

[0040]

本発明において「 C_{1-6} アルキルスルホニル」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルスルホニル基を意味し、例えば、例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、n-プロピルスルホニル、i-プェルスルホニル、i-ブェルスルホニル、i-ブェルスルホニル、i-ブェルスルホニル、i-ブェルスルホニル、t-ブェルスルホニル、<math>n-ペンチルスルホニル、3-メチルブチルスルホニルスルホニル



[0041]

本発明において「 C_{1-6} アルキルアミノ」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルアミノ基を意味し、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、n-プロピルアミノ、i-プロピルアミノ、n-プロピルアミノ、n-プロピルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-メチルペンチルアミノ、n-メチルペンチルアミノ、n-メチルペンチルアミノ、n-メチルペンチルアミノ、n-メチルペンチルアミノ、n-メチルペンチルアミノ、n-メチルペンチルアミノ、n- スチルペンチルアミノ、n- スチルペンチルアミノ、およびn- スチルペンチルアミノなどが含まれる。

[0042]

本発明において「 i C $_{1-6}$ アルキルアミノ」とは、2つのアルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するジアルキルアミノ基を意味し、当該2つのアルキル部分は同一でも異なっていてもよい。当該「 i C $_{1-6}$ アルキルアミノ」には、例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジ n -プロピルアミノ、ジ i -プロピルアミノ、ジ n -ブチルアミノ、メチル n -ブチルアミノ、メチル n -ブチルアミノ、メチル n -ブチルアミノ、エチル n -ブチルアミノ、などが含まれる。

[0043]

本発明において「飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環」とは、飽和の、または不飽和結合を有する、環に含まれる炭素数が $3\sim7$ の炭化水素環を意味し、芳香族炭化水素環も含まれる。「飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環」には、例えば、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロペンテン、シクロヘキセン、ベンゼンなどが含まれる。

[0044]

本発明において「飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環」とは、飽和の、または不飽和結合を有する、環に含まれる炭素数が $5\sim7$ の炭化水素環を意味し、芳香族炭化水素環も含まれる。「飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環」には、例えばシクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロペンテン、シクロヘキセン、ベンゼンなどが含まれる。

[0 0 4 5]

本発明において「飽和または不飽和 $3 \sim 7$ 員へテロ環」とは、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、飽和のまたは不飽和結合を有する、環に含まれる原子数が $3 \sim 7$ のヘテロ環を意味し、芳香族ヘテロ環も含まれる。「飽和または不飽和 $3 \sim 7$ 員へテロ環」には、例えば、オキシラン、アジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、チアジアゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、1, 4 - ジオキサン、モルホリン、チオモルホリンなどが含まれる。

[0046]

本発明において「飽和または不飽和 $3\sim7$ 員へテロ環」がベンゼン環などの芳香族炭素環に置換基として結合する場合、当該ヘテロ環は、環内の窒素原子において芳香族炭素環に結合する飽和または不飽和 $5\sim7$ 員へテロ環を含み、例えば、ピロリジンー1ーイル、ピペリジンー1ーイル、モルホリンー4ーイル、ピペラジンー1ーイル、チオモルホリンー1ーイル、ピロールー1ーイル、ピラゾールー1ーイル、およびイミダゾールー1ーイルなどが含まれる。好ましいヘテロ環は、ピロリジンー1ーイル、ピペリジンー1ーイル、モルホリンー4ーイル、およびピペラジンー1ーイルである。

[0047]

本発明において「飽和または不飽和 $5\sim7$ 員へテロ環」とは、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、飽和のまたは不飽和結合を有する、環に含まれる原子数が $5\sim7$ のヘテロ環を意味し、芳香族ヘテロ環も含まれる。「飽和または不飽和 $5\sim7$ 員へテロ環」には、例えば、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、1, 4 - ジオキサン、モルホリン、チオモルホリンなどが含まれる。

[0048]

本発明において「 C_{2-7} アルケニルオキシ」とは、アルケニル部分として既に定義した炭素数 $2\sim7$ の直鎖または分岐鎖状のアルケニル基を有するアルケニルオキシ基を意味する。

[0049]

本発明において「 C_{2-7} アルキニルオキシ」とは、アルキニル部分として既に定義した炭素数 $2\sim7$ の直鎖または分岐鎖状のアルキニル基を有するアルキニルオキシ基を意味する。

[0050]

本発明において、「 C_{1-6} アルキルカルバモイル」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルカルバモイル」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルコキシ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルコキシ ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルキルアミノ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルキルアミノ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルキルアミノ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルキルアミノ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルコキシ ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルキルアミジノ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルキルアミジノ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} C_{1-6}

[0051]

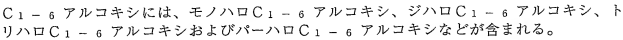
本発明において「ピリジル C_{1-6} アルキル」および「モルホリノ C_{1-6} アルキル」における、ピリジン環またはモルホリン環上のアルキル基の置換位置は特に限定されない

[0052]

本発明において「ハロ C_{1-6} アルキル」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基がハロゲン原子で置換されたアルキル基を意味し、ここでハロゲン原子は既に定義されたとおりである。またハロ C_{1-6} アルキルが置換基として有するハロゲン原子の数は1 またはそれ以上であってよく、ハロ C_{1-6} アルキルには、モノハロ C_{1-6} アルキル、ジハロ C_{1-6} アルキルよびパーハロ C_{1-6} アルキルなどが含まれる。

[0053]

本発明において「ハロ C_{1-6} アルコキシ」とは、アルコキシ部分として既に定義した炭素数 $1\sim6$ の直鎖または分岐鎖状のアルコキシ基がハロゲン原子で置換されたアルコキシ基を意味し、ここでハロゲン原子は既に定義されたとおりである。またハロ C_{1-6} アルコキシが置換基として有するハロゲン原子の数は1またはそれ以上であってよく、ハロ



[0054]

本発明において「ハロ C_{1-6} アルキルチオ」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基がハロゲン原子で置換されたアルキルチオ基を意味し、ここでハロゲン原子は既に定義されたとおりである。またハロ C_{1-6} アルキルが置換基として有するハロゲン原子の数は 1 またはそれ以上であってよく、ハロ C_{1-6} アルキルチオには、モノハロ C_{1-6} アルキルチオ、ジハロ C_{1-6} アルキルチオよびパーハロ C_{1-6} アルキルチオなどが含まれる。

[0055]

本発明において「アリールオキシカルボニル」とは、アリール部分として既に定義した C_{6-10} 芳香族炭化水素基を有するアリールオキシカルボニルを意味し、例えば、フェノキシカルボニル、1-ナフトキシカルボニルおよび2-ナフトキシカルボニルなどが含まれる。

[0056]

本発明において「 C_{1-6} アルキルグアニジノ」とは、グアジニノ基(-NHC(NH) NH_2) に含まれる 3 つの窒素原子のうちの 1 つが C_{1-6} アルキル基で置換されたものを意味し、例えば、-NHC(NH) NH(C_{1-6} アルキル) などを含む。

[0057]

本発明において「 UC_{1-6} アルキルグアニジノ」とは、グアジニノ基($-\mathrm{NHC}$ (NH) NH2)が、窒素原子上の2箇所で C_{1-6} アルキル基に置換されたものを意味し、例えば、 $-\mathrm{NHC}$ (NH) N (C_{1-6} アルキル)2 などを含む。

[0058]

本発明において「 ${\rm icc}_{1-6}$ アルキルアミジノ」とは、アミジノ基(${\rm -C}$ (NH) NH $_2$) が、窒素原子上の $_2$ 箇所で $_{1-6}$ アルキル基に置換されたものを意味し、例えば、 $_{-C}$ (NH) N ($_{1-6}$ アルキル) $_2$ などを含む。

[0059]

本発明において「ヒドロキシアミノカルボニル基」とは、「-C(O) NH-OH」を意味する。また、本発明において「ヒドロキシアミジノ基」とは、「-C(NH) NH-OH」またはその互変異性体を意味する。

[0060]

本発明において「ホスホノ」とは、「-PO (OH) $_2$ 」を意味する。また、本発明において「 C_{1-6} アルキルホスホノ」とは、アルキル部分として既に定義した C_{1-6} アルキルを有する「-PO (OH) ($O-C_{1-6}$ アルキル)」を意味し、ジ C_{1-6} アルキルホスホノとは、 $_2$ つのアルキル部分として既に定義した C_{1-6} アルキル有する「-PO ($O-C_{1-6}$ アルキル) $_2$ 」を意味する。

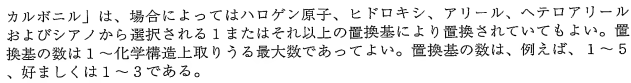
[0061]

本発明において「スルホン酸」とは、「 $-SO_2OH$ 」を意味する。また、本発明において「 C_{1-6} アルキルスルホ」とは、アルキル部分として既に定義した C_{1-6} アルキルを有する「 $-SO_2O-C_{1-6}$ アルキル)を意味する。

[0062]

本明細書において「オキソ」とは、「=0」を意味し、例えば、オキソ基で置換されたメチレン基はカルボニル基 [-C(=0)] を形成する。

本発明において、「 C_{1-6} アルキルアミノ」、「 ${}^{\circ}$ C_{1-6} アルキルアミジノ」、「 C_{1-6} アルキルグアミジノ」、「 C_{1-6} アルキルグアニジノ」、「 C_{1-6} アルキルグアニジノ」、「 C_{1-6} アルキルグアニジノ」、「 C_{1-6} アルキルスルホ」、「 C_{1-6} アルキルスルホ」、「 C_{1-6} アルキルスルホスホノ」、「 C_{1-6} アルキルホスホノ」、「 C_{1-6} アルキルホスホノ」、「 C_{1-6} アルキル C_{3-9} シクロアルキル」、「 C_{2-7} アルキニル」、「 C_{1-6} アルコキシ」、「 C_{2-7} アルキニル」、「 C_{1-6} アルコキシ



[0063]

本発明において、「アリール」、「アリールオキシ」、「アリールカルボニル」、「ヘテロアリール」、「ヘテロアリールオキシ」および「ヘテロアリールカルボニル」は、場合によっては1またはそれ以上のハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシにより置換されていてもよい。置換基の数は $1\sim$ 化学構造上取りうる最大数であってよい。置換基の数は、例えば、 $1\sim5$ 、好ましくは $1\sim3$ である。

[0064]

本発明において、「 C_{1-6} アルキル」、「 C_{3-9} シクロアルキル」、「 C_{2-7} ア ルケニル」、「 C_{2-7} アルキニル」、「 C_{1-6} アルキルカルボニル」、「 C_{1-6} ア ルコキシカルボニル」、「アリールカルボニル」、「ヘテロアリールカルボニル」、「ア リールオキシカルボニル」、「ヘテロアリールオキシカルボニル」、「C1-6アルコキ シ」、「C2-7アルケニルオキシ」、「C2-7アルキニルオキシ」、「C1-6アル キルチオ」および「C₁₋₆アルキルスルホニル」は、場合によっては、飽和または不飽 和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択され るヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C 1-6 アルコキシ、ヒドロキシ $C_{1}-6$ アルコキシ、 $C_{1}-6$ アルコキシ $C_{1}-6$ アルコ キシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N,N-ジ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ 、ヒドロキシ $\mathsf{C}_{\,1\,-\,6\,}$ アルキルアミノ、 $\mathsf{C}_{\,1\,-\,6\,}$ アルコキシ $\mathsf{C}_{\,1\,-\,6\,}$ アルキルアミノ、ア ミノ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} ア ルキル) アミノ、ビス (アルコキシ C_1-6 アルキル) アミノ、ビス (アミノ C_1-6 ア ルキル) アミノ、アミジノ、 C_{1-6} アルキルアミジノ、ジ C_{1-6} アルキルアミジノ、 グアニジノ、С1-6アルキルグアニジノ、ジC1-6アルキルグアニジノ、シアノ、カ ルボキシル、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルホ スホノおよびジC1-6 アルキルホスホノから選択される1またはそれ以上の置換基によ り置換されていてもよい。置換基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい。置 換基の数は、例えば、1~5、好ましくは1~3である。

[0065]

本発明における、「 C_{1-6} アルキル」および「 C_{3-9} シクロアルキル」は、場合に よっては、飽和または不飽和3~7員炭素環(当該炭素環基は、C1-6アルキル、ヒド ロキシC1-6アルキルおよびC1-6アルコキシC1-6アルキルから選択される1ま たはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒 素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ 環(当該ヘテロ環基は、C1-6アルキル、ヒドロキシC1-6アルキルおよびС1-6 アルコキシC1-6アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されて いてもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1-6アルコキシ、ヒドロキシC1-6ア ルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、N-C1-6 アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N, N-ジ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、C1-6 アルコキシ $C_{1}-6$ アルキルアミノ、アミノ $C_{1}-6$ アルキルアミノ、ジ $C_{1}-6$ アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキ シC1-6 アルキル) アミノ、ビス (アミノC1-6 アルキル) アミノ、シアノ、カルボ キシル、C₁₋₆アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、C₁₋ $_6$ アルキルホスホノ、ジ $_{\mathrm{C}\,1\,-\,6}$ アルキルホスホノ、スルホン酸または $_{\mathrm{C}\,1\,-\,6}$ アルキル スルホニルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい。置換 基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい。置換基の数は、例えば、1~5、

好ましくは1~3である。

[0066]

本発明における、「 C_{1-6} アルキル」、「 C_{1-6} アルキルカルボニル」、「1 また はそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和ま たは不飽和3~7員へテロ環」は、場合によっては、飽和または不飽和3~7員炭素環、 1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む 飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1-6アルコキシ、 ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} $_{6}$ P ν $_{1}$ + $_{2}$ + $_{6}$ P ν $_{1}$ + $_{6}$ P ν $_{2}$ + $_{6}$ + $_{6}$ + $_{6}$ + $_{7}$ + $_{6}$ + $_{7}$ + $_{1$ ルキル C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アル キルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミノ C_{1-6} アルキルアミ ノ、 $icolor C_1 - 6$ アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ $icolor C_1 - 6$ アルキル)アミノ、ビス(ア ルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} アルキル)アミノ、シアノ、 カルボキシル、С1-6アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、スルホン酸、または C_{1-6} アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい。 置換基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい。置換基の数は、例えば、1~ 5、好ましくは1~3である。

[0067]

本明細書において、任意の基が1またはそれ以上の置換基で置換されている場合、当該置換基は同一であっても異なっていてもよく、置換基の数は1から化学構造上置換可能な最大数までである。置換基の数は、例えば $1\sim7$ 、典型的には $1\sim5$ 、好ましくは $1\sim3$ である。

[0068]

式(II)で表される本発明の化合物が有する、基:

[0069]

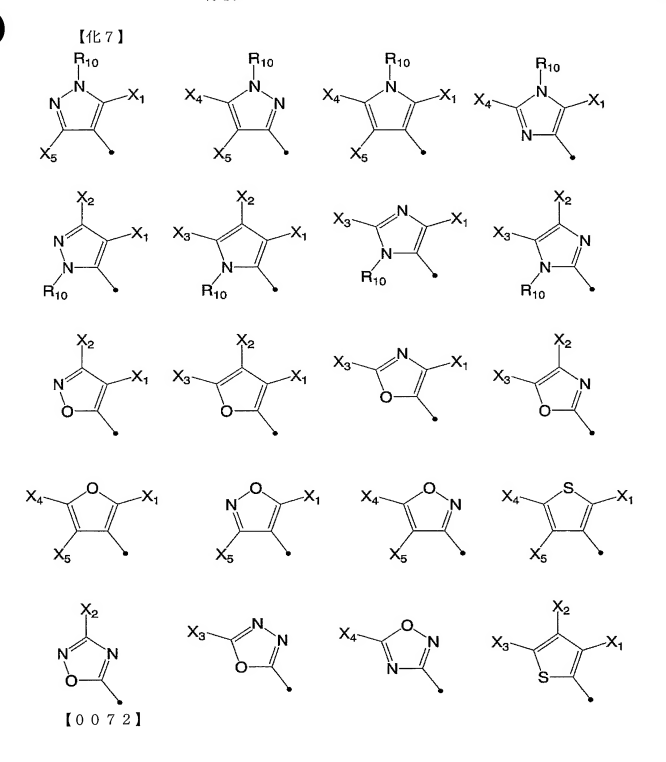
【化6】

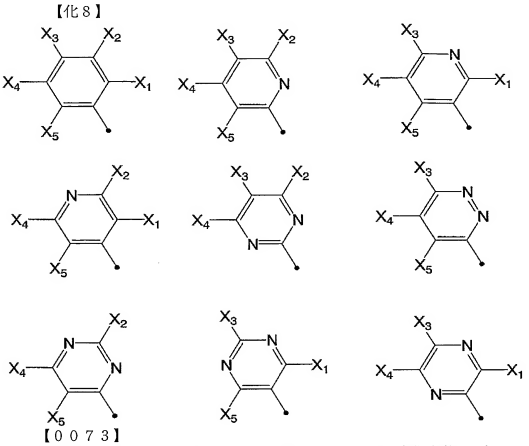


[0070]

は、例えば以下に示すような芳香族炭素環基または芳香族へテロ環基を含む:

[0071]





本発明は、式(I)で表される化合物の塩および当該化合物のプロドラッグの薬学的に許容な塩を含む。これらの塩は、当該化合物または当該化合物のプロドラッグと、医薬品の製造に使用可能である酸または塩基とを接触させることにより製造される。当該塩には、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、スルホン酸塩、リン酸塩、ホスホン酸塩、酢酸塩、クエン酸塩、リンゴ酸塩、サリチル酸塩などのカルボン酸塩、または、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩;マグネシウム塩、カルシウム塩などのアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩、ジアルキルアンモニウム塩、トリアルキルアンモニウム塩、テトラアルキルアンモニウム塩などのアンモニウム塩などが含まれる。

[0074]

本発明の「プロドラッグ」とは、生理条件下、酵素的または非酵素的分解よって、式(I)の化合物または製薬上許容されうるそれらの塩に変換される、式(I)の化合物の誘導体を意味する。プロドラッグは、患者に投与されたときには不活性であってもよいが、生体内では活性のある式(I)の化合物に変換されて存在するものである。

[0075]

プロドラッグは、患者に投与されたときには不活性であってもよいが、生体内では活性のある式(1)の化合物に変換されて存在するものである。

次に本発明化合物の製造方法について説明する。なお、以下に示した製造方法において、定義した基が実施方法の条件下で望まない化学的変換を受けてしまう場合、例えば、官能基の保護、脱保護等の手段を用いることにより、製造を実施することができる。ここで保護基の選択および脱着操作は、例えば、「GreeneandWuts,"ProtectiveGroupsinOrganicSythesis"(第2版,John Wiley & Sons 1991)」に記載の方法を挙げることができ、これらを反応条件に応じて適宜用いればよい。また、必要に応じて置換基導入等の反応工程の順序を変えることもできる。一般式 (I) で示される本発明化合物の製造方法としては、種々の方法が考えられ、通常の有機合成手段を用いて合成できるが、代表的なものとしては例

ページ: 18/

えば以下に示す方法により製造することができる。

[0076]

代表的製造方法

製造方法1

式(II)においてLが-NH-C(O) -で表される化合物は、例えば、製造方法 1 -1、1-2、1-3または 1-4に示す方法によって製造することができる。

[0077]

製造方法1-1

[0078]

【化9】

(1-1-F)

[0079]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 A_{a_1} 、 Q_{a_1} 、 Q_{a_2} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZに変換されうる基を表す。L G はハロゲン、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を示す。

[0080]

工程1 (アミド化)

アミン誘導体(1-1-A)と安息香酸誘導体(1-1-B)とを脱水縮合させることにより、アミド(1-1-C)を製造することができる。この反応は酸ハロゲン化剤または脱水縮合剤の存在下、活性エステル化剤の存在または非存在下、塩基の存在または非存在下、非プロトン性溶媒中、 $0 \sim 180$

[0081]

酸ハロゲン化剤としては例えば塩化オキサリル、塩化チオニル等を挙げることができる。脱水縮合剤としては例えば高分子に担持されたカルボジイミド化合物、(例えば、N-20 ロヘキシルカルボジイミドーN1 ープロピルオキシメチルポリスチレン(PS-31 ボジイミド)、1、3ージシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、2ーエトキシー1ーエトキシカルボニルー1、2ージヒドロキノリン(EEDQ)、ブロモートリス(ピロリジノ)ーホスホニウム=ヘキサフルオロホスファート(PyBrop のア)、1ーエチルー3ー(3¹ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド(EDC)、(ベンゾトリアゾールイルオキシ)トリピロリジノーホスホニウム ヘキサフルオロホスファート(PyBOp などを挙げることができる。活性エステル化剤としては例えばN-21 にカンバンドリアゾール(Pyrop の のカングール(Pyrop の のカングール(Pobrop のカルボニルジイミダゾー

ル等を挙げることができる。塩基としては例えばトリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、<math>1, 8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン(DBU)等を挙げることができる。非プロトン性溶媒としては例えばホルムアミドもしくはN, N-ジメチルホルムアミドなどのカルボン酸アミド、例えばジクロロメタン、四塩化炭素もしくはクロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素、例えばアセトンなどのケトン、例えばテトラヒドロフランもしくはジオキサンなどの環状エーテル、例えば酢酸エチルなどのエステル、または例えばアセトニトリルなどのニトリル、またはそれらの混合物を挙げることができる。

[0082]

工程2(シアノ化)

式中、LGはハロゲン原子、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を示す。ベンゼン環上に脱離基を持つ化合物のシアノ化は、例えばSynthetic Communication, 887-90, 24(6), (1994). 記載の方法を適宜適用して行うことができる。具体的には、化合物(1-1-C)を反応に不活性な溶媒中、例えばN, N-ジメチルホルムアミド中、触媒量のパラジウム錯体、例えばテトラキストリフェニルホスフィンパラジウムの存在下、金属シアニド、例えばシアン化亜鉛と作用させることにより、対応するシアノ化体(<math>1-1-D)を得ることができる。

[0083]

工程3 (ニトリル加水分解)

ニトリル基のアミドへの加水分解は、例えば過酸化水素と無機塩基を用いる方法(例えば Org. Syn. Coll. vol. 2, 586-588 (1943). やJ. Med. Chem., 43, 873-882 (2000). など)、無機塩基の存在下、脂肪族アルコールあるいはジメチルスルホキシド中で行う方法(例えば特開 2000-86610や特開 2001-39936など)、あるいは酸の存在下加水分解する方法(特開平6-239810など)などが挙げられ、これらに記載の方法を適宜適用して行うことができる。好ましくは、無機塩基例えば炭酸カリウム存在下過酸化水素水を用いてアミド(1-1-E)へと変換する方法である。反応溶媒はジメチルスルホキシドなどを用いることができる。反応時間は約10分から約30時間である。反応温度は約10℃から約100℃の温度範囲である。

[0084]

工程4(脱保護、官能基修飾)

アミド(1-1-E)が保護基を有する場合、および/または官能基修飾が可能な置換基(例えば、水酸基、アミノ基、ハロゲン、カルボキシル基、カルボニル基、ニトロ基、シアノ基、炭素-炭素不飽結合、など)を有する場合、この工程で脱保護反応および/または官能基修飾をおこなうことにより最終目的物である化合物(1-1-F)を製造することができる。当該反応は、種々の公知の方法を用いることができ、保護基の選択および脱着操作は、例えば、「G reene and W uts, "P rotective G roups in O rganic S ythesis" (第2版,John W iley & S ons 1991)」に記載の方法により実施した。官能基修飾反応としては、例えば「S mith and M arch, "M arch's A d vanced O rganic C hemistry" (第5版,John W iley & S ons 2001)」あるいは「R ichard C. Larock,C omprehensive O rganic C ransformations (V CH C Publishers, C Inc. C 1989)」に記載の方法により実施した。

[0085]

製造方法1-2

[0086]

$$Qa_1$$
 Aa_1 $+HO$ O OR $TE1$ AB_2 AB_1 O OR AB_2 AB_2 AB_2 AB_3 AB_4 AB_4

$$\mathbf{Q}_{\mathbf{Z}} = \mathbf{H} \\ \mathbf{Q}_{\mathbf{Z}} = \mathbf{A}_{\mathbf{Z}} \\ \mathbf{Q}_{\mathbf$$

[0087]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 Aa_1 、 Qa_1 、 Qa_2 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZに変換されうる基を表す。Rはメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、イソプロピル、tert-ブチル、などの C_1 -6 アルキル基を表す

[0088]

製造方法1-3

[0089]

【化11】

[0090]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 A_{21} 、 Q_{21} 、 Q_{22} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZに変換されうる基を表す。

[0091]

<u>製造方法1-4</u>

[0092]

[0093]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 Aa_1 、 Qa_1 、 Qa_2 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZに変換されうる基を表す。

[0094]

工程1 (アミド化1)

製造方法1-1工程1のアミド化と同様の条件を適用することができる。

工程2 (ニトリル加水分解)

製造方法1-1工程3のニトリル加水分解と同様の条件を適用することができる。

工程3(脱保護、官能基修飾)

製造方法1-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0095]

製造方法2

式(II)においてLが-CH=CH-で表される化合物は、例えば、製造方法 2-1、2-2、2-3および 2-4に示す方法によって製造することができる。

[0096]

製造方法2-1

[0097]

【化13】

[0098]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 A_{21} 、 Q_{21} 、 Q_{22} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、

 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、Y およびZ に変換されうる基を表す。L G はハロゲン、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を示す。W は O , O ' - ジー炭化水素 - ホスホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を表す。W がトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0099]

製造方法2-2

[0100]

【化14】

[0101]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 A_{21} 、 Q_{21} 、 Q_{22} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZに変換されうる基を表す。R はメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、イソプロピル、tert-ブチル、などの C_{1-6} アルキル基を表す。WはO, O' -ジ一炭化水素—ホスホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を表す。Wがトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0102]

製造方法 2 - 3

[0103]

【化15】

$$Q_2 = \begin{pmatrix} & & & & \\ & & & & \\ Q_1 - A_1 & & & & \\ & & & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & \\ \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ & & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} & & & \\ &$$

[0104]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 A_{a1} 、 Q_{a1} 、 Q_{a2} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZに変換されうる基を表す。WはO, O' -ジ-炭化水素-ホスホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を表す。Wがトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0105]

製造方法2-4

[0106]

【化16】

[0107]

式中、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZは、式(II)において定義されたとおりであり、 A_{a1} 、 Q_{a1} 、 Q_{a2} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(II)の定義における A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 A_1 、 Q_1 、 Q_2 、YおよびZに変換されうる基を表す。WはO, O' -ジ-炭化水素-ホスホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を表す。Wがトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0108]

製造方法3

式(I)においてLが-NH-C(O)-で表される化合物は、例えば、製造方法 3-1、3-2または 3-3に示す方法によって製造することができる。

[0109]

製造方法3-1

[0110]

$$X_2$$
 X_3
 X_4
 X_5
 X_5
 X_5

(3-1-F) [0111]

式中、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたと おりであり、Xa1、Xa2、Xa3、Xa4、Xa5、Y1 およびZ1 はそれぞれ、式 (I) の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、ま たは官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに 変換されうる基を表す。LGはハロゲン、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基 を示す。

(3-1-E)

[0112]

工程1(アミド化)

アニリン誘導体(3-1-A)と安息香酸誘導体(3-1-B)とを脱水縮合させるこ とにより、アミド(3-1-C)を製造することができる。この反応は酸ハロゲン化剤ま たは脱水縮合剤の存在下、活性エステル化剤の存在または非存在下、塩基の存在または非 存在下、非プロトン性溶媒中、0℃~180℃の反応条件で行われる。

[0113]

酸ハロゲン化剤としては例えば塩化オキサリル、塩化チオニル等を挙げることができる 。脱水縮合剤としては例えば高分子に担持されたカルボジイミド化合物、(例えば、N-シクロヘキシルカルボジイミドーN'ープロピルオキシメチルポリスチレン(PS-カル ボジイミド))、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、2-エトキシー 1-エトキシカルボニル-1. 2-ジヒドロキノリン(EEDQ)、ブロモートリス(ピ ロリジノ)ーホスホニウム=ヘキサフルオロホスファート(PyBrOP)、1ーエチル -3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(EDC)、(ベンゾトリアゾ ールイルオキシ) トリピロリジノーホスホニウム ヘキサフルオロホスファート (PyB OP) などを挙げることができる。活性エステル化剤としては例えばN-ヒドロキシベン ゾトリアゾール (HOBt)、炭酸ジ (N-スクシンイミジル)、カルボニルジイミダゾ ール等を挙げることができる。塩基としては例えばトリエチルアミン、N, N-ジイソプ ロピルエチルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン(DBU

)等を挙げることができる。非プロトン性溶媒としては例えばホルムアミドもしくはN, N-ジメチルホルムアミドなどのカルボン酸アミド、例えばジクロロメタン、四塩化炭素もしくはクロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素、例えばアセトンなどのケトン、例えばテトラヒドロフランもしくはジオキサンなどの環状エーテル、例えば酢酸エチルなどのエステル、または例えばアセトニトリルなどのニトリル、またはそれらの混合物を挙げることができる。

[0114]

工程2 (シアノ化)

式中、LGはハロゲン原子、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を示す。ベンゼン環上に脱離基を持つ化合物のシアノ化は、例えばSynthetaic Communication, 887-90, 24(6), (1994). 記載の方法を適宜適用して行うことができる。具体的には、化合物 (3-1-C) を反応に不活性な溶媒中、例えばN, N-ジメチルホルムアミド中、触媒量のパラジウム錯体、例えばテトラキストリフェニルホスフィンパラジウムの存在下、金属シアニド、例えばシアン化亜鉛と作用させることにより、対応するシアノ化体 <math>(3-1-D) を得ることができる。

[0115]

工程3 (ニトリル加水分解)

ニトリル基のアミドへの加水分解は、例えば過酸化水素と無機塩基を用いる方法(例えば Org. Syn. Coll. vol. 2,586-588 (1943). やJ. Med. Chem.,43,873-882 (2000). など)、無機塩基の存在下、脂肪族アルコールあるいはジメチルスルホキシド中で行う方法(例えば特開2000-86610や特開2001-39936など)、あるいは酸の存在下加水分解する方法(特開平6-239810など)などが挙げられ、これらに記載の方法を適宜適用して行うことができる。好ましくは、無機塩基例えば炭酸カリウム存在下過酸化水素水を用いてアミド(3-1-E)へと変換する方法である。反応溶媒はジメチルスルホキシドなどを用いることができる。反応時間は約10分から約30時間である。反応温度は約10℃から約100℃の温度範囲である。

[0116]

工程4 (脱保護、官能基修飾)

アミド(3-1-E)が保護基を有する場合、および/または官能基修飾が可能な置換基(例えば、水酸基、アミノ基、ハロゲン、カルボキシル基、カルボニル基、ニトロ基、シアノ基、炭素一炭素不飽結合、など)を有する場合、この工程で脱保護反応および/または官能基修飾をおこなうことにより最終目的物である化合物(3-1-F)を製造することができる。当該反応は、種々の公知の方法を用いることができ、保護基の選択および脱着操作は、例えば、「Greene and Wuts, "Protective Groups in Organic Sythesis" (第2版, John Wiley & Sons 1991)」に記載の方法により実施した。官能基修飾反応としては、例えば「Smith and March, "March's Advanced Organic Chemistry" (第5版, John Wiley & Sons 2001)」あるいは「Richard C. Larock, Comprehensive Organic Transformations (VCH Publishers, Inc. 1989)」に記載の方法により実施した。

[0117]

製造方法3-2

[0118]

【化 1 8 】
$$Xa_2$$
 Xa_1 Xa_2 Xa_3 Xa_4 Xa_5 $Xa_$

$$Xa_2$$
 Xa_1 Xa_2 Xa_3 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_5

$$X_2$$
 X_3
 X_4
 X_5
 X_5
 X_5
 X_5
 X_5

$$Xa_{1}$$
 Y_{1} Y_{2} Y_{2} Y_{2} Y_{3} Y_{2} Y_{2} Y_{3} Y_{2} Y_{3} Y_{3} Y_{4} Y_{2} Y_{3} Y_{4} Y

[0119]

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとおりであり、 X_{a_1} 、 X_{a_2} 、 X_{a_3} 、 X_{a_4} 、 X_{a_5} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(I)の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変換されうる基を表す。Rはメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、イソプロピル、tert-ブチル、などの C_{1-6} アルキル基を表す。

[0120]

工程1 (アミド化1)

製造方法3-1工程1のアミド化と同様の条件を適用することができる。

工程2 (エステル加水分解)

エステル基の加水分解は、水性、例えばアルコール系溶媒中、無機塩基の存在下で加水分解する方法(例えば、Corey, E. J.; Szekely, I.; Shiner, C. S. Tetrahedron Lett. 3529, 1977)、あるいは酸の存在下加水分解する方法(例えば、Bryan, D. B.; Hall, R. F.; Holden, K. G. Fuffman, W. F.; Gleason, J. G. J. Am. Chem. Soc, 1977, 99, 2353)などが挙げられ、これらに記載の方法を適宜適

用して行うことができる。好ましくは、エタノールなどのアルコール溶媒中、水酸化カリウムあるいは水酸化ナトリウムなどの水溶液を用いて加水分解する方法である。反応時間は約10分から約30時間で、好ましくは約30分から約3時間である。反応温度00~溶媒沸点の温度範囲で、好ましくは約500~10000である。

[0121]

工程3 (アミド化2)

種々のアミン類、例えばアンモニア、ヒドラジン、モノ置換アミン、置換ヒドラジン類などと安息香酸誘導体(3-2-D)とを脱水縮合させることにより、アミド(3-2-E)を製造することができる。この反応は酸ハロゲン化剤または脱水縮合剤の存在下、活性エステル化剤の存在または非存在下、塩基の存在または非存在下、非プロトン性溶媒中、 $0 \sim 180 \sim 100$

[0122]

酸ハロゲン化剤としては例えば塩化オキサリル、塩化チオニル等を挙げることができる 。脱水縮合剤としては例えば高分子に担持されたカルボジイミド化合物(例えば、Nーシ クロヘキシルカルボジイミド-N'-プロピルオキシメチルポリスチレン (PS-カルボ ジイミド))、1、3-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、2-エトキシー1-エトキシカルボニル-1, 2-ジヒドロキノリン (EEDQ)、ブロモートリス (ピロ リジノ) ーホスホニウム ヘキサフルオロホスファート (PyBrOP)、1-エチルー 3- (3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(EDC)、(ベンゾトリアゾー ルイルオキシ) トリピロリジノーホスホニウム=ヘキサフルオロホスファート (РуВО P) などを挙げることができる。活性エステル化剤としては例えばN-ヒドロキシベンゾ トリアゾール(HOBt)、炭酸ジ(N-スクシンイミジル)、カルボニルジイミダゾー ル等を挙げることができる。塩基としては例えばトリエチルアミン、N,N-ジイソプロ ピルエチルアミン、1, 8 - ジアザビシクロ [5.4.0] -7 - ウンデセン(DBU) 等を挙げることができる。非プロトン性溶媒としては例えばホルムアミドもしくはN.N ジメチルホルムアミドなどのカルボン酸アミド、例えばジクロロメタン、四塩化炭素も しくはクロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素、例えばアセトンなどのケトン、例えば テトラヒドロフランもしくはジオキサンなどの環状エーテル、例えば酢酸エチルなどのエ ステル、または例えばアセトニトリルなどのニトリル、またはそれらの混合物を挙げるこ とができる。

$[0\ 1\ 2\ 3\]$

(工程2+工程3)を一段階で行うアミド化法

工程1で得られる安息香酸誘導体エステル誘導体(3-2-C)は、工程2のエステル加水分解を経ることなくアミド(3-2-E)に変換できる。すなわち、この反応は、安息香酸誘導体エステル誘導体にルイス酸等の活性化剤の共存下、あるいは非共存下、種々のアミン類、例えばアンモニア、脂肪族アミンと非プロトン性あるいはプロトン性溶媒中、 $0 \sim 180 \sim 100$ の反応条件で、常圧、あるいは加圧下で行われる。

[0124]

工程4 (脱保護、官能基修飾)

製造方法3-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0125]

製造方法3-3

[0126]

【化19】

$$Xa_{2}$$
 Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{6} Xa_{6} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{6} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{7}

$$X_2$$
 X_3
 X_4
 X_5
 X_5
 X_5

(3-3-D)

[0127]

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとおりであり、 X_{a_1} 、 X_{a_2} 、 X_{a_3} 、 X_{a_4} 、 X_{a_5} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(I)の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変換されうる基を表す。

[0128]

工程1 (アミド化)

製造方法3-1工程1のアミド化と同様の条件を適用することができる。

工程2(脱保護、官能基修飾)

製造方法3-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0129]

製造方法4

式(I)においてLが-CH=CH-で表される化合物は、例えば、製造方法 4-1、 4-2 および 4-3 に示す方法によって製造することができる。

[0130]

製造方法4-1

[0131]

[0132]

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとおりであり、 X_{a1} 、 X_{a2} 、 X_{a3} 、 X_{a4} 、 X_{a5} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(I)の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変換されうる基を表す。L G はハロゲン、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を示す。WはO, O' -ジ-炭化水素-ホスホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を表す。Wがトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0133]

工程1(縮合)

リン化合物(4-1-A)とアルデヒド(4-1-B)を脱水縮合させることにより、目的とするスチルベン誘導体(4-1-C)を製造することができる。この反応は、塩基存在下、溶媒中で-78 \mathbb{C} ~溶媒沸点の反応温度で行われる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、あるいはN,N-ジイソプロピルエチルアミン、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムへキサメチルジシラジド、n-ブチルリチウム、ナトリウムアミド等の有機塩基が挙げられ、好ましくは水素化ナトリウム、リチウムイソプロピルアミド、またはリチウムへキサメチルジシラジドを挙げることができる。溶媒としては、非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジメチルホルムアミド、などが挙げられテトラヒドロフラン、ジエチルエーテルが好ましい。

[0134]

工程2(シアノ化)

製造方法3-1工程2のシアノ化と同様の条件を適用することができる。

工程3 (ニトリル加水分解)

製造方法3-1工程3のニトリル加水分解と同様の条件を適用することができる。 工程4 (脱保護、官能基修飾)

製造方法3-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0135]

製造方法4-2

[0136]

【化21】

$$Xa_2$$
 Xa_3 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_5

$$X_2$$
 X_3
 X_4
 X_5
 X_4
 X_5
 X_5
 X_4

$$Xa_{2}$$
 Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{7} Xa_{7} Xa_{8} Xa_{8}

[0137]

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとおりであり、 X_{a1} 、 X_{a2} 、 X_{a3} 、 X_{a4} 、 X_{a5} 、 Y_1 および Z_1 はそれぞれ、式(I)の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、または官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変換されうる基を表す。Rはメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、イソプロピル、tert-ブチル、などの C_1 -G アルキル基を表す。WはO, O' -ジー炭化水素一ホスホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を表す。Wがトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0138]

工程1(縮合)

製造方法4-1工程1の縮合と同様の条件を適用することができる。

工程2(エステル加水分解)

製造方法3-2工程2のエステル加水分解と同様の条件を適用することができる。

[0139]

工程3 (アミド化)

製造方法3-2工程3のアミド化2と同様の条件を適用することができる。

(工程2+工程3)を一段階で行うアミド化法

工程1で得られる安息香酸誘導体エステル誘導体は工程2エステル加水分解を経ることなくアミドに変換できる。すなわち、この反応は、安息香酸誘導体エステル誘導体にルイス酸等の活性化剤の共存下、あるいは非共存下、種々のアミン類、例えばアンモニア、脂肪族アミンと非プロトン性あるいはプロトン性溶媒中、0 \mathbb{C} ~180 \mathbb{C} の反応条件で、常圧、あるいは加圧下で行われる。

[0140]

工程4(脱保護、官能基修飾)

製造方法3-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0141]

製造方法4-3

[0142]

【化22】

[0143]

[0144]

工程1(縮合)

製造方法4-1工程1の縮合と同様の条件を適用することができる。

工程2 (脱保護、官能基修飾)

製造方法3-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0145]

原料化合物の合成

本発明化合物の原料化合物の一部は新規化合物であり、これらの化合物は公知の原料化合物と同様にして、あるいは当業者に公知の方法を用いて容易に合成できる。

[0146]

以上、本発明に係る式(I)の化合物の製造方法の一例を示したが、上述の反応工程に 示した目的化合物の単離・精製は、抽出、濃縮、留去、結晶化、濾過、再結晶、各種クロ マトグラフィーなどの通常の化学操作を適用して行うことができる。

[0147]

本発明の化合物およびその医薬的に許容し得る塩には、式(Ⅰ)で表される化合物の全 ての立体異性体(例えば、エナンチオマー、ジアステレオマー(シス及びトランス幾何異 性体を含む。))、前記異性体のラセミ体、およびその他の混合物が含まれる。

[0148]

また本発明の化合物およびその医薬的に許容し得る塩には、いくつかの互変異性形態、 例えばエノール及びイミン形態、ケト及びエナミン形態、並びにそれらの混合物で存在す ることができる。互変異性体は、溶液中で、互変異性セットの混合物として存在する。固 体の形態では、通常、一方の互変異性体が優勢である。一方の互変異性体を記載すること があるが、本発明には、本発明の化合物の全ての互変異性体が含まれる。

[0149]

本発明に係る化合物がフリー体として得られる場合、当該化合物が形成していてもよい 塩またはそれらの水和物もしくは溶媒和物の状態に、常法に従って変換することができる

[0150]

また、本発明に係る化合物が、当該化合物の塩、水和物、または溶媒和物として得られ る場合、化合物のフリー体に常法に従って変換することができる。

本発明に係る化合物またはその医薬的に許容し得る塩は、優れた血管新生阻害作用を有 し、体内における安定性および水に対する溶解性に優れ、増殖性疾患の予防剤または治療 剤(特に治療剤)として有用である。また、本発明に係る化合物またはその医薬的に許容 し得る塩は、乳癌、結腸直腸癌、卵巣癌、肺癌、膵臓癌、肝臓癌、子宮癌、脳癌、前立腺 癌、急性白血病、および胃癌のような種々の癌などの疾患の予防剤または治療剤(特に治 療剤)として有用である。さらに本発明の化合物は、固形癌の浸潤・転移の予防剤または 治療剤(特に治療剤)として有用である。

[0151]

これらの方法は、開示した本発明の化合物またはその医薬的に許容し得る塩を含む医薬 組成物の医薬的に有効な量を、このような治療を必要とするかまたはこのような疾患また は状態にかかった患者に投与する工程を包含する。

[0152]

本発明の医薬組成物を、血管新生阻害剤、増殖性疾患の治療剤又は予防剤として使用す る場合、その投与方法は、経口的、直腸的、非経口的(静脈内的、筋肉内的、皮下的)、 槽内的、膣内的、腹腔内的、膀胱内的、局所的(点滴、散剤、軟膏、ゲルまたはクリーム)投与および吸入(口腔内または鼻スプレー)などが挙げられる。その投与形態としては 、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、丸剤、水性および非水性の経口用溶液および 懸濁液、および個々の投与量に小分けするのに適応した容器に充填した非経口用溶液が挙 げられる。また投与形態は、皮下移植のような調節された放出処方物を包含する種々の投 与方法に適応させることもできる。

[0153]

上記の製剤は、賦形剤、滑沢剤(コーティング剤)、結合剤、崩壊剤、安定剤、矯味矯 臭剤、希釈剤などの添加剤を用いて周知の方法で製造される。

例えば、賦形剤としては、デンプン、バレイショデンプン、トウモロコシデンプン等の デンプン、乳糖、結晶セルロース、リン酸水素カルシウム等を挙げることができる。

[0154]

コーティング剤としては、例えば、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース ヒドロキシプロピルメチルセルロース、セラック、タルク、カルナウバロウ、パラフィ ン等を挙げることができる。

[0155]

結合剤としては、例えばポリビニルピロリドン、マクロゴール及び前記賦形剤と同様の 化合物を挙げることができる。

崩壊剤としては、例えば前記賦形剤と同様の化合物及びクロスカルメロースナトリウム 、カルボキシメチルスターチナトリウム、架橋ポリビニルピロリドンのような化学修飾さ れたデンプン・セルロース類を挙げることができる。

[0156]

安定剤としては、例えばメチルパラベン、プロピルパラベンのようなパラオキシ安息香 酸エステル類;クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェニルエチルアルコールのよ うなアルコール類;塩化ベンザルコニウム;フェノール、クレゾールのようなフェエノー ル類;チメロサール;デヒドロ酢酸;及びソルビン酸を挙げることができる。

[0157]

矯味矯臭剤としては、例えば通常使用される、甘味料、酸味料、香料等を挙げることが できる。

また、液剤を製造するための溶媒としては、エタノール、フェノール、クロロクレゾー ル、精製水、蒸留水等を使用することができる。

[0158]

界面活性剤又は乳化剤としては、例えば、ポリソルベート80、ステアリン酸ポリオキ シル40、ラウロマクロゴール等を挙げることができる。

本発明の医薬組成物を、血管新生阻害剤、あるいは増殖性疾患の治療剤若しくは予防剤 として使用する場合、本発明の化合物又はその医薬的に許容されうる塩の使用量は、症状 、年齢、体重、相対的健康状態、他の投薬の存在、投与方法等により異なる。例えば、患 者(温血動物、特に人間)に対して、一般に有効な量は、有効成分(式(Ⅰ)で表される 本発明の化合物)として、経口剤の場合、一日につき体重1 k g 当たり好ましくは0.1 ~ 1000 mg、さらに好ましくは体重1kg当たり $1\sim 300$ mgであり、一日当たり の使用量は、普通の体重の成人患者に対しては、好ましくは10~800mgの範囲にあ る。非経口剤の場合、一日につき体重1kg当たり好ましくは0.1~1000mg、さ らに好ましくは体重1kg当たり10~800mgである。これを1日1回又は数回に分 けて、症状に応じて投与することが望ましい

「発明の効果]

[0159]

本発明により、既存のNF-kB阻害効果およびKDRのチロシンキナーゼ活性阻害な どとは異なる作用機序による、高い血管新生阻害活性を有するベンズアミド化合物が提供 される。また本発明により、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移に有効な治療お よび予防薬に有用な化合物、その製造方法、その製造に有用な中間体化合物、更にはこれ らの化合物を含む医薬組成物が提供される。

【実施例】

[0160]

以下、本発明を実施例によりさらに詳しく説明するが、本発明はこれら実施例に限定さ れるものではない。

なお、NMR解析はJEOL社製JNM-EX270 (270MHz) あるいは同社製 JNM-GSX400 (400MHz) を用いて行ない、NMRデータは、ppm (pa rts per million) (δ) で示し、サンプル溶媒からのデューテリウムロッ ク信号を参照した。質量スペクトルデータは、JEOL社製JMS-DX303あるいは 同社製JMS-SX/SX102Aを用いて得た。また高速液体クロマトグラフィーを備 えた質量スペクトルデータは、Waters社製996-600E勾配高速液体クロマト グラフィー付きマイクロマス (micromass社製ZMD) あるいはAgilent Technologies社製Agilent 1100勾配高速液体クロマトグラフィ ー付きマイクロマス (Finnigan社製Navigator) を用いて得た。高速液 体クロマトグラフィーの条件は、下記のいずれかを用いた。



高速液体クロマトグラフィーの条件1

装置:Waters社製996-600E;

カラム: Combi ODS (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, 5μ m, 4.6m mI. D. x50mm, GLサイエンス社製);

移動相: 0. 05%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0. 05%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:10%Bから95%B(3.5分)、95%Bから10%B(1分)、10%Bで保持(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 4. 0 m L / 分。

[0162]

高速液体クロマトグラフィーの条件2

装置:Waters社製996-600E;

移動相: 0.05%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0.05%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:30%Bから35%B(0.2分)、35%Bから98%B(3.3分)、98%Bから30%B(1分)、30%Bで保持(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 4. 0 m L/分。

[0163]

高速液体クロマトグラフィーの条件3

装置:Agilent Technologies社製Agilent 1100; カラム:Combi ODS (ODS, $5\,\mu$ m, $4.6\,\text{mmI}$. D. $x50\,\text{mm}$, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, $5\,\mu$ m, $4.6\,\text{mmI}$. D. $x50\,\text{mm}$, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, $5\,\mu$ m, $4.6\,\text{m}$ I. D. $x50\,\text{mm}$, GLサイエンス社製);

移動相: 0.05%トリフルオロ酢酸を含有する水 (A) 及び0.05%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル (B) ;

溶出法:10%Bから95%B(3.5分)、95%Bで保持(1分)、95%Bから10%B(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 2. 0 m L/分。

[0164]

高速液体クロマトグラフィーの条件4

装置:Agilent Technologies社製Agilent 1100; カラム:Combi ODS (ODS, 5μ m, 4.6mm I. D. x50mm, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, 5μ m, 4.6mm I. D. x50mm, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, 5μ m, 4.6m II. D. x50mm, GLサイエンス社製);

移動相: 0. 05%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0. 05%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:10%Bから30%B(0.5分)、30%Bから98%B(3.5分)、98%Bで保持(1分)、98%Bから10%B(1分)のステップワイズな溶媒勾配溶出

流速: 2. 0 m L / 分。



[0165]

高速液体クロマトグラフィーの条件5

表置:Waters社製996-600E;

カラム: Combi ODS (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, 5μ m, 4.6m II. D. x50mm, GLサイエンス社製);

移動相: 0. 05%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0. 05%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:1%Bから95%B(3.5分)、95%Bから1%B(1分)、1%Bで保持(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 4. 0 m L / 分。

[0166]

Waters社製996-600E勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス (micromass社製ZMD) による化合物の精製は以下の条件で、質量分析計からの信号検知で行った。

[0167]

カラム: Combi ODS (ODS, 5μ m, 28 mm I. D. x50 mm, 和光純薬工業社製);

移動相: 0. 05%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0. 05%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:10%Bで保持(0.5分)、10%Bから95%B(7.5分)、95%Bで保持(0.5分)、95%Bから10%B(1.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 35mL/分。

[0168]

市販の試薬は更に精製することなく用いた。室温とは20~25℃程度の範囲をいう。 全ての非水性反応は窒素あるいはアルゴン雰囲気下で実施した。減圧下での濃縮あるいは 溶媒留去とは、ロータリーエバポレータを用いたことを意味する。

[0169]

化合物の調製において、必要に応じ保護基により官能基を保護し、標的分子を調製した後、前記保護基は除去した。保護基の選択および脱着操作は、例えば、[Greene and Wuts, "Protective Groups in Organic Sythesis" (第2版, John Wiley & Sons 1991)] に記載の方法により実施した。

[0170]

また、実施例において生成物中のアミノ基の存在を確認するために行ったKaiserテストは、J. M. Stewart、J. D. Young著、Solid Phase Peptide Synthesis、第2版、第105頁(Pierce Chemical Company、1984年)の記載の手順に従って行った。

[0171]

「実施例1-1-1]

3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド (化合物 <math>1-1-1) の製造

[0172]

[作23] NH₂

[0173]

工程A

5-ブロモー2-メトキシ安息香酸メチルの調製 (CAS登録番号:7120-41-4)

[0174]

【化24】

[0175]

5-70日 -20日 -21日 -21

[0176]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 3. 89 (3H, s), 6. 87 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 8Hz, 2. 9Hz), 7. 90 (1H, d, J=2. 9Hz).

[0177]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 245、247 (M+H⁺) ;保持時間 3.18分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0178]

工程B

<u> - アー</u> 5 - ブロモーN-2-メトキシ安息香酸の調製(CAS登録番号:2476-35-9

【0179】 【化25】

[0180]

工程Aで得られた5-ブロモ-N-2-メトキシ安息香酸メチル14. 7 gをメタノール1 0 0 m L に溶解した。この溶液に2 0 %水酸化カリウム水溶液を4 0 m L 加え、8 0 $\mathbb C$ で2 時間撹拌した。反応溶液を0 $\mathbb C$ に冷却した後、濃塩酸1 1 m L を用いp H を約3 に調整した。析出物は5 別、水で洗浄後、五酸化二リン上減圧下乾燥し、5-ブロモ-N-2-メトキシ安息香酸1 0. 9 g (8 5%) を得た。

[0181]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3.81 (3H, s), 7.11 (1 H, d, J = 9. 0 Hz), 7. 67 (1 H, dd, J = 9. 0 Hz, 2. 6 Hz), 7. 72 (1H, d, J = 2. 6Hz), 12. 94 (1H, bs).

[0182]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 231、233 ($M+H^+$);保持時 間 2.66分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0183]

工程C

[0184]

[11:26]

[0185]

工程Bで得られた5-ブロモ-N-2-メトキシ安息香酸20gとN, N-ジメチルホ ルムアミド0.34mLをジクロロメタン380mLに溶解し、0℃に冷却した。この溶 液に二塩化オキサリル11.3 mLを少しずつ加え、0℃で30分撹拌した後室温で3時 間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体を、4ークロ ロアニリン11.1gとN, N-ジイソプロピルエチルアミン45mLをジクロロメタン 380mLに溶解した溶液に、ジクロロメタン120mLを用い加えた。室温で2時間半 撹拌後、水300mLを加え有機層を分離し、水層をジクロロメタン100mLで2回抽 出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液200mLで洗 浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、ジクロロメタンで 洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をメ タノールで洗浄した。得られた固体は、減圧下乾燥し、5ーブロモーNー(4ークロロフ ェニル) -2-メトキシベンズアミド23.6g(80%)を得た。

[0186]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ 4.06 (3H, s), 6.93 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.33 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.59 (1H, d d, J = 8.8 Hz, 2.9 Hz), 7.61 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 8.39 (1 H, d, J = 2.9 Hz), 9.70 (1 H, bs).

[0187]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 340、342 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.49分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0188]

工程D

[0189]

【化27】

[0190]

工程Cで得られた5-ブロモ-N- (4-クロロフェニル)-2-メトキシベンズアミ ド9.0gとシアン化亜鉛7.8gをN, N-ジメチルホルムアミド100mLに溶解し た。N, N-iジメチルホルムアミドを減圧下脱気した後、反応容器中を窒素で置換した。テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム 2. 3 g を加えた後、再びN, N-iジメチルホルムアミドを減圧下脱気し、反応容器中をアルゴンで置換した。この溶液を 1 0 0 $\mathbb C$ で 2 時間半撹拌した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残留物を酢酸エチルに溶解した。不溶物はろ過により除去し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、水 1 0 0 m L を加えた後、有機層を分離した。水層は酢酸エチルで 2 回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去し、得られた残留物をメタノールで洗浄した。得られた固体は、減圧下乾燥し、5-iシアノーN-(4-i)0 の 10 を得た。

[0191]

[0192]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 287, 289 (M+H+) ;保持時間 3.54分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0193]

工程E

 $\overline{3-N}$ - (4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物 1-1-1) の調製

[0194]

【化28】

[0195]

工程Dで得られた5-シアノ-N-(4-クロロフェニル)-2-メトキシベンズアミド9.8gをジメチルスルホキシド80mLに溶解し、水浴中で冷却した。<math>30%過酸化水素水溶液17.4mLと炭酸カリウム9.5gから調製した溶液を、この溶液に滴下した。1時間撹拌後、冷水800mL中に注いだ。生じた析出物はろ別、冷水で洗浄後、五酸化二0ん上減圧下乾燥し、3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド<math>10.3g(99%)を得た。

[0196]

[0197]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 305,307 (M+H⁺);保持時間 2.91分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0198]

[実施例1-1-2]

3-N-(4-クロロフェニル)-4-プロポキシイソフタラミド(化合物 <math>1-1-2)の製造

[0199]

[0200]

実施例1-1-1工程臣で得られた3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイ ソフタラミド(化合物1-1-1)50mgをジクロロメタン5mLに懸濁させ、攪拌し ながら0.16モル三臭化ほう素ジクロロメタン溶液1.0mLを室温で滴下した。一時 間攪拌後、0.16モル三臭化ほう素ジクロロメタン溶液0.7mLを室温で滴下して、 さらに30分攪拌した。反応溶液を酢酸エチル50mLで希釈した後、0.1モル塩酸つ いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ 液を減圧下濃縮した。残渣を減圧下乾燥し44mgの無色固体を得た。このうち10mg と炭酸カリウム9mgをN, N-ジメチルホルムアミド1mLに懸濁させた。この懸濁液 にヨウ化プロピル3 µ Lを加え、70℃で1時間攪拌した。室温まで冷却した反応溶液を 酢酸エチル50mLで希釈し、蒸留水ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をWaters社製9 96−600E勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス(microma ss社製 ZMD) を用いて精製し、白色固体の3-N-(4-クロロフェニル)-4-プ ロポキシイソフタラミド6mg (52%) を得た。

[0201]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 0.96 (3H, t, J=7.6H z), 1. 74-1. 80 (2 H, m), 4. 11 (2 H, t, J=6. 2 Hz), 7. 22(1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.30(1 H, bs), 7.41(2 H, d, J $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$), 7.76 (2 H, d, J $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$), 7.99 (1 H, b s), 8 . 01 (1H, dd, J=8.8Hz, 2.4Hz), 8.14 (1H, d, J=2.4(Hz) 10.30 (1H, bs).

[0202]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 333、335 (M+H+) ;保持時 間 3.29分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0203]

[実施例1-1-3]

4-アリルオキシー3-N- (4-クロロフェニル) -イソフタラミド (化合物 1-1 -3)の製造

[0204]

【化30】

[0205]

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドと臭化アリルから合成した。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 4. 74 (2H, d, J=4.8H 出証特2005-3011575

z), 5. 25 (1H, dd, J = 10. 8Hz, 1. 2Hz), 5. 41 (1H, dd , J = 10.8 Hz, 1. 2 Hz), 6. 02-6.11(1 H, m), 7. 23(1 H), d, $J = 8.8 \, \text{Hz}$), 7.32 (1H, bs), 7.41 (2H, d, $J = 8.8 \, \text{H}$ z), 7.75 (2H, d, J=8.8Hz), 7.99-8.02 (2H, m), 8. 11 (1H, d, J=2.0Hz), 10.36 (1H, bs)

[0206]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 331, 333 (M+H+) ;保持時 間 3.17分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0207]

[実施例1-1-4]

3-N-(4-クロロフェニル) - 4-(2-ペンテニルオキシ) ーイソフタラミド(化合物1-1-4)の製造

[0208]

【化31】

[0209]

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドと1-ブロモ-2-ペンテンから合成した。

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0.93 (3H, t, J=7.6H z), 1. 99-2. 09(2H, m), 4. 68(2H, d, J=5.3Hz), 5. 70 (1H, dt, J = 15.5Hz, 5.3Hz), 5.93 (1H, dt, J = 15. $5 \,\mathrm{Hz}$, 6. $3 \,\mathrm{Hz}$), 7. $2 \,3$ (1 H, d, J = 8. $9 \,\mathrm{Hz}$), 7. $3 \,0$ (1 H, b s), 7. 42 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 75 (2H, d, J=8. 9Hz) , 7. 98-8. 03 (2H, m), 8. 14 (1H, d, J=2. 0Hz), 10. 34 (1H, bs).

[0210]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 291,293 (M+H+);保持時 間 3.70分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0211]

「実施例1-1-5]

4-(2-ブチニルオキシ)-3-N-(4-クロロフェニル)-イソフタラミド(化 合物 1-1-5) の製造

[0212]

【化32】

[0213]

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドと1-ブロモ-2-ブチンから合成した。

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1.84 (3H, d, J=2.3H

z), 4.94 (2H, d, J=2. 3Hz), 7.27 (1H, d, J=8.9Hz) , 7. 33 (1H, bs), 7. 41 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 75 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.98-8.11 (2H, m), 8.11 (1H, d, J = 2. 3 H z), 10.36 (1 H, bs)。

[0214]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 343,345 ($M+H^+$);保持時 間 3.32分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

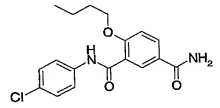
[0215]

「実施例1-1-6]

4-ブトキシ-3-N-(4-クロロフェニル)ーイソフタラミド(化合物 1-1-6) の製造

[0216]

【化33】



[0217]

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドと臭化ブチルから合成した。

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0.89 (3H, t, J=7.4H z), 1. 35-1. 49 (2 H, m), 1. 68-1. 79 (2 H, m), 4. 15 (2 H, t, J = 6. 3 Hz), 7. 2 4 (1 H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 3 0 (1 H , bs), 7. 42 (2 H, d, J = 8. 9 Hz), 7. 75 (2 H, d, J = 8. 9 H z), 7.98 (1H, bs), 8.01 (1H, dd, J = 8.6 Hz, 2.3 Hz) , 8. 14 (1H, d, J = 2. 3Hz), 10.28 (1H, bs).

[0218]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 347,349 (M+H+);保持時 間 3.61分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

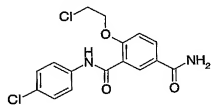
[0219]

「実施例1-1-7]

4- (2-クロロエトキシ) -3-N- (4-クロロフェニル) -イソフタラミド(化 合物 1-1-7) の製造

[0220]

【化34】



[0221]

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドと1-ブロモー2-クロロエタンから合成した。

 1 H-NMR (270MHz, DMSO $\dot{-}$ d6) δ 4. 04 (2H, t, J=5.1H z), 4.47 (2H, t, J = 5. 1Hz), 7.28 (1H, d, J = 8.9Hz) , 7. 34 (1H, bs), 7. 43 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 78 (2H, d, J=8. 9 Hz), 8. 02-8. 06 (2 H, m), 8. 25 (1 H, d, J=2

. 0 Hz), 10.23 (1 H, bs).

[0222]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 353, 355 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.25分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

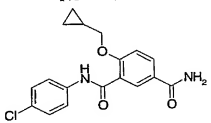
[0223]

[実施例1-1-8]

3-N-(4-クロロフェニル)-4-シクロプロピルメトキシーイソフタラミド(化 合物1-1-8)の製造

[0224]

【化35】



[0225]

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4 ーメトキシイソフタラミドと(ブロモメチル)シクロプロパンから合成した。

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0.41 (2H, dd, J=9.6 Hz, 4. 6Hz), 0. 54-0. 60 (2H, m), 1. 24-1. 40 (1H, m), 4. 05 (2H, d, J = 6. 9Hz), 7. 21 (1H, d, J = 8. 9Hz), 7. 30 (1 H, bs), 7. 43 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7. 78 (2 H, d), J = 8.9 Hz), 8.00 - 8.03 (2 H, m), 8.23 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 10.35 (1H, bs)。

[0226]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 345, 347 (M+H+) ;保持時 間 3.48分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0227]

[実施例1-1-9]

N-3-(4-2) (4ー2) N-3-(4-2) (化合物 1-1-9))の製造

[0228]

【化36】

[0229]

工程A

トリフルオロメタンスルホン酸 4-カルバモイル-2-(4-クロロフェニルカルバ モイル) -フェニルエステル (化合物 1-1-9-A) の調製

[0230]

[0231]

実施例1-1-1工程Eで得られた3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイ ソフタラミド2.56gをジクロロメタン136mLに懸濁させ、攪拌させながら0.1 6 モル三臭化ほう素ジクロロメタン溶液を室温で反応が完結するまで滴下した。反応溶液 を酢酸エチル500mLで希釈した後、0.1モル塩酸ついで飽和食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣を減 圧下乾燥し2.0gの白色固体を得た。このうち50mgをN, N-ジメチルホルムアミ ド2mLに溶解させた。この溶液にトリエチルアミン72μL及びN-フェニルビス(ト リフルオロメタンスルホンイミド) 92mgを加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液を 酢酸エチル50mLで希釈し、飽和塩化アンモニウムで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をジクロロメタン10m Lで洗浄後、減圧下乾燥し、トリフルオロメタンスルホン酸 4-カルバモイルー2-(4-クロロフェニルカルバモイル)-フェニルエステル38mg(52%)を得た。

[0232]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7.46 (2H, d, J=8.9H z), 7. 70-7. 75 (4H, m), 8. 18 (1H, dd, J=8. 6Hz, 2. 3 Hz), 8. 25 (1 H, bs), 8. 32 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 10. 8 8 (1H, bs).

[0233]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 423, 425 (M+H+) ;保持時 間 3.40分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0234]

工程B

N-3- (4-クロロフェニル) -4-エチニルーイソフタラミド (化合物 1-1-9) の調製

[0235]

【化38】

[0236]

工程Aで得られたトリフルオロメタンスルホン酸 4-カルバモイルー2-(4-クロ ロフェニルカルバモイル) ーフェニルエステル40mgをN, N-ジメチルホルムアミド 3mLに溶解させた。この溶液にトリエチルアミン 0.5ml, ヨウ化銅 6mg、TMS アセチレン134μL、及びテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム33mg を加え、75℃で3時間攪拌した。反応溶液をセライトでろ過し、ろ液を酢酸エチル60 mLで希釈した。この溶液を蒸留水ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をメタノール3mLに溶 解させ、この溶液に炭酸カリウム20mgを加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液を酢 酸エチル50mLで希釈し、飽和塩化アンモニウムで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣を薄層クロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=1:4) で精製し、N-3-(4-クロロフェニル)-4-エチニルーイソフタラミド5mg(17%)を得た。

[0237]

 $(M+CH_3CN+H^+)$;保持時間:2. 59分(高速液体クロマトグラフィー条件3

[0238]

[実施例1-1-10]

[4-カルバモイル-2-(4-トリフルオロメトキシーフェニルカルバモイル)-フ ェノキシ] -酢酸 エチルエステルの製造

[0239]

【化39】

[0240]

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-トリフルオロメトキ シフェニル)-4-メトキシイソフタラミドとブロモ酢酸エチルから合成した。

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 1. 22 (3H, t, J=6.8H z), 4. 23 (2H, q, J = 6.8 Hz), 5. 04 (2H, s), 7. 25 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.36 (1H, bs), 7.40 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.92 (2H, d, J = 9. 3Hz), 8.03 (2H, dd, J = 8.8Hz , 2. $0 \, \text{Hz}$), 8. 36 (1 H, d, J = 2. $0 \, \text{Hz}$), 10. 53 (1 H, bs) $_{\circ}$

[0241]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 427 (M+H+) ;保持時間 2. 78分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0242]

「実施例1−2−1〕

3-N-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-2-1)の調製

[0243]

【化40】

[0244]

3-クロロメチル-4-メトキシ安息香酸エチルの調製

[0245]

【化41】

[0246]

4-メトキシ安息香酸エチル28.0mLおよび塩化メトキシメチル26.0mLをジ クロロメタン500mLに溶解し、0℃に冷却した。この溶液に塩化スズ(ⅠⅤ)10. 0mLを15分かけて滴下し、その後5時間撹拌した。反応液を水1L中に注ぎ、有機層 を分離した後、水層をジクロロメタンで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、ジクロロメタンで洗浄した 。ろ液及び洗液をあわせ、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をnーヘキサ ンと酢酸エチルの混合液から再結晶した。得られた結晶はろ別後、n-ヘキサンで洗浄、 減圧下乾燥し、3-クロロメチル-4-メトキシ安息香酸エチル23.8g(60%)を 得た。

[0247]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 39 (3H, t, J=7. 0Hz) , 3. 95 (3 H, s), 4. 36 (2 H, q, J = 7.0 Hz), 4. 66 (2 H, s)), 6. 92 (1 H, d, J = 8. 3 H z), 8. 03 (1 H, d d, J = 8. 3 H z, 2. 1 Hz), 8. 0.5 (1 H, d, J = 2. 1 Hz).

[0248]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 229,231 (M+H+) ;保持時 間 2.85分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

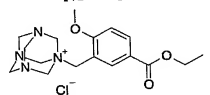
[0249]

工程B

5-エトキシカルボニルー2-メトキシベンジルヘキサメチレンテトラミニウム=クロ リドの調製

[0250]

【化42】



[0251]

工程Aで得られたクロロメチル-4-メトキシ安息香酸エチル8.2gとヘキサメチレ ンテトラミン 5.3 gをトルエン 30 m L に溶解し、100℃で 6時間撹拌した後0℃に 冷却した。析出物はろ別後、酢酸エチルで洗浄、減圧下乾燥し、5-エトキシカルボニル -2-メトキシベンジルヘキサメチレンテトラミニウム=クロリド12.0g(91%) を得た。

[0252]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 333 (M^+-C1) ;保持時間 1 . 88分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0253]

3 - ホルミルー4 - メトキシ安息香酸エチルの調製(CAS登録番号:122136-0.3 - 2

[0254]

【化43】

[0255]

工程Bで得られた5-エトキシカルボニル-2-メトキシベンジルヘキサメチレンテト ラミニウム=クロリド12.0gを50%酢酸水溶液24mLに溶解し100℃で4.5 時間撹拌した。反応液を約40℃に冷却後、水48mLを加え、室温で67時間撹拌した 。析出物はろ別、水で洗浄後、五酸化二リン上減圧下減圧下乾燥し3ーホルミルー4ーメ トキシ安息香酸エチル3.5g(52%)を得た。

[0256]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 40 (3H, t, J=7. 1Hz) , 4. 01 (3 H, s) , 4. 37 (2 H, q, J = 7. 1 Hz) , 7. 05 (1 H, d J = 8.8 Hz, 8.26 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.1Hz), 8.51 (1 H, d, J = 2. 1 H z), 10.46 (1 H, s).

[0257]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 209 (M+H+) ;保持時間 3. 08分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0258]

工程D

4-メトキシイソフタル酸 1-エチルの調製

[0259]

【化44】

[0260]

工程Cで得られた3-ホルミル-4-メトキシ安息香酸エチル5.0gおよび2-メチ ルー2-ブテン20mLとリン酸二水素ナトリウム2.9gを、水20mLとt-ブチル アルコール50mLの混合溶液に溶解し、0℃に冷却した。この溶液に亜塩素酸ナトリウ ム7.4gを少しずつ加え、その後室温で1時間半撹拌した。反応液を0℃に冷却した後 、1モル塩酸23mLを加え酸性にし、これを酢酸エチルで3回抽出した。有機層を飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エ チルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去し、得られた残留物を 少量のジエチルエーテルを含む n - ヘキサン溶液で洗浄後、減圧下乾燥し、4 - メトキシ イソフタル酸 1-エチル5.1g(96%)を得た。

[0261]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 40 (3H, t, J=7. 0Hz) , 4. 15 (3 H, s), 4. 39 (2 H, q, J = 7. 0 Hz), 7. 12 (1 H, d) , $J = 8.8 \,\mathrm{Hz}$), $8.27 \,(1\,\mathrm{H},\,\mathrm{dd},\,J = 8.8 \,\mathrm{Hz},\,2.0 \,\mathrm{Hz})$, 8.84(1 H, d, J = 2. 0 Hz).

[0262]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 225 (M+H+) ;保持時間 2. 54分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0263]

工程E

N- (4-トリフルオロメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミン酸エチルの 調製

[0264]【化45】

[0265]工程Dで得られた4ーメトキシイソフタル酸 1-エチル150mgとN, N-ジメチ ルホルムアミド3μLをジクロロメタン10mLに溶解し、0℃に冷却した。この溶液に 二塩化オキサリル88μLを少しずつ加え、0℃で20分撹拌した後に室温で16時間撹 拌した。反応液を減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体を9mLのジクロ ロメタンに溶解し、そのうち3mLを4ートリフルオロメトキシアニリン42mgとN, えた。室温で6時間半撹拌後、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をカラム クロマトグラフィー (シリカゲル5g) によりジクロロメタン及びn-ヘキサン1対1混 合液を溶出溶媒として用い精製し、N-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メ トキシイソフタラミン酸エチル79mg (92%) を得た。

[0266]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 41 (3H, t, J=7. 2Hz) , 4. 14 (3 H, s), 4. 39 (2 H, q, J = 7. 2 Hz), 7. 10 (1 H, d) , J = 8.8 Hz), 7.23 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.71 (2 H, d, J $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$), $8.22 \,\mathrm{(1\,H,\ d\,d,\ J} = 8.8 \,\mathrm{Hz}$, $2.3 \,\mathrm{Hz}$), $8.94 \,\mathrm{(1)}$ H, d, J=2. 3 Hz), 9. 66 (1 H, bs).

[0267]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 384 ($M+H^+$) ;保持時間 4 2分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0268]

 $\overline{\mathrm{N}}$ - (4-トリフルオロメトキシフェニル) - 4- メトキシイソフタラミン酸の調製

[0269]

【化46】

[0270]

工程Eで得られたN-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタ ラミン酸エチル51mgをメタノール2mLに溶解し、20%水酸化カリウム水溶液0. 8mLを加えた。この溶液を80℃で30分撹拌した後、室温に冷却した。1モル塩酸3 mLを用いpHを約3に調整した後、この水溶液を酢酸エチルで抽出した。各有機層をあ わせた後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナト リウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留 去し、N-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミン酸48 mg(100%)を得た。

[0271]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) 3. 95 (3H, s), 7. 29 (1 出証特2005-3011575 H, d, J = 8.8 Hz), 7.36 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.84 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.07 (1 H, dd, J = 8.8 Hz, 2.3 Hz), 8.1 2 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 10.38 (1 H, s), 12.91 (1 H, s)[0272]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 356 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 36分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0273]

工程G

3-N-(4-トリフルオロメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-2-1)の調製

[0274]

【化47】

[0275]

工程Fで得られたN- (4-トリフルオロメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタ ラミン酸48mg、塩化アンモニウム11mg、ベンゾトリアゾールー1ーオール1水和 物25mg、及び(3ージメチルアミノプロピル)エチルカルボジイミド塩酸塩31mg をN, N-ジメチルホルムアミド2mLに溶解し、N, N-ジイソプロピルエチルアミン 70 μ L を加えた。この溶液を室温で一晩撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。得られた 残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル5g、アミノプロピル修飾シリカゲル2 g) によりジクロロメタン及びメタノールの100対1混合液を溶出溶媒として用い精製 し、3-N-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド45 mg (96%) を得た。

[0276]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3. 92 (3H, s), 7. 24 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 31 (1 H, b s), 7. 37 (2 H, d, J = 9. $0\,H\,z)$, 7. 85 (2 H, d, J=9. $0\,H\,z$) , 7. 99 (1 H, b s) , 8. 04 (1 H, dd, J=8.8 Hz, 2.0 Hz), 8.12 (1 H, d, J=2.0 Hz), 10.39 (1H, s) o

[0277]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 355 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 07分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0278]

「実施例 1 - 2 - 2]

3-N-(4-tert-ブチルフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-2-2)の製造

[0279]

【化48】

[0280]

実施例1-2-1工程E、F、およびGに記載の方法にしたがい4-クロロアニリンの 出証特2005-3011575 代わりに4-tert-ブチルアニリンを用いて合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 327 (M+H+) ;保持時間 3. 25分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0281]

[実施例1-2-3]

3 - N - (4 - クロロフェニル) - 1 - N - シクロペンチルー<math>4 -メトキシイソフタラ ミド (化合物1-2-3) の製造

[0282]

【化49】

[0283]

工程A

_____ N- (4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミン酸エチルの調製

[0284]

【化50】

[0285]

実施例1-2-1工程Dで得られた4-メトキシイソフタル酸 1-エチル100mg とN, N-ジメチルホルムアミド2µLをジクロロメタン5mLに溶解し、0℃に冷却し た。この溶液に二塩化オキサリル59μLを少しずつ加え、0℃で20分撹拌した後に室 温で16時間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体を $3 \, \text{mL}$ のジクロロメタンに溶解し、 $4 - 2 \, \text{D}$ の $2 \, \text{D}$ の $2 \, \text{M}$ の $3 \, \text{M}$ の ルエチルアミン234μLをジクロロメタン2mLに溶解した溶液に加えた。室温で3時 間撹拌後、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル5g) によりジクロロメタン及びn-ヘキサン1対1混合液を溶出溶媒とし て用い精製し、N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミン酸エチル13 4mg (94%) を得た。

[0286]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d6) δ 1. 32 (3H, t, J=7. 3H z), 3.96 (3H, s), 4.31 (2H, q, J = 7.3Hz), 7.31 (1H , d, J = 8.9 Hz), 7.40 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.77 (2H, d , J = 8.8 Hz), 8.09 (1 H, dd, J = 8.9 Hz, 2.3 Hz), 8.15 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 10.3 (1 H, s).

[0287]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 334,336 (M+H+);保持時 間 3.28分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0288]

工程B

N- (4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸の調製

[0289]



[0290]

工程Aで得られたN-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミン酸エチル 11.8gをメタノール200mLと20%水酸化カリウム水溶液60mLに溶解させた 。この溶液を80℃で30分間撹拌した後、室温に冷却した。1モル塩酸を用いpHを約 3に調製した後、生じた析出物はろ別、水で洗浄後、塩化カルシウム上減圧下乾燥し、N - (4-クロロフェニル) - 4-メトキシイソフタル酸10.7g(99%)を得た。

[0291]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 3. 95 (3H, s), 7. 28 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7.40 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.76 (2 H , d, J = 8.9 Hz), 8.07 (1 H, dd, J = 8.6 Hz, 2.3 Hz), 8. 12 (1H, d, J = 2. 3Hz), 10.3 (1H, s), 12.9 (1H, s).

[0292]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 306, 308 (M+H+) ;保持時 間 2.28分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0293]

工程<u>C</u>

3-N-(4-クロロフェニル)-1-N-シクロペンチルー<math>4-メトキシイソフタラ ミド (化合物1-2-3) の調製

[0294]

【化52】

[0295]

工程Bで得られたN-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタル酸140mg をN, N-ジメチルホルムアミド20μLとジクロロメタン4mLに溶解し、0℃に冷却 した。この溶液に二塩化オキサリル60 µ Lを少しずつ加え、0℃で20分撹拌した後に 室温で30分間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体 を3mLのジクロロメタンに溶解した。この溶液500μLにシクロペンチルアミン7. $6\,\mathrm{mg\,e\,N}$, Nージイソプロピルエチルアミン $2\,0\,\mu\,\mathrm{L}$ のジクロロメタン溶液 $5\,0\,0\,\mu\,\mathrm{L}$ を加え、室温で30分間攪拌した。水1mLを加え有機層を分離し、減圧下濃縮した。得 られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、N-3-(4-クロロフ ェニル) -N-1-シクロペンチルー4-メトキシーイソフタラミド 3.8 mg(<math>1.3%)を得た。

[0296]

 1 H-NMR (270MHz, CDC13) δ 1. 40-1. 60 (2H, m), 1. 60-1.85(4H, m), 2.00-2.20(2H, m), 4.13(3H, s), 4. 41 (1 H, dd, J = 14 Hz, 2. 9 Hz), 6. 24 (1 H, bd, J = 69 Hz), 7.13 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.34 (2H, d, J = 8.9Hz), 7.63 (2 H, d, J=8.9 Hz), 8.17 (1 H, dd, J=8.9 Hz, 2. 6 H z), 8. 50 (1 H, d, J = 2. 6 H z), 9. 77 (1 H, b s). [0297]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 373, 375 (M+H+);保持時 間 3.24分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0298]

「実施例1-2-4]

N-3-(4-2) クロロフェニル) -4-3 トキシーN-1-3 チルーイソフタラミド (化合物1-2-4)の製造

[0299]

【化53】

[0300]

実施例1-2-1工程Gに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-0)ロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸とメチルアミン塩酸塩を用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 3.01 (3H, d, J=5.0Hz) , 4. 12 (3 H, s), 6. 38 (1 H, b s), 7. 12 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 33 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 62 (2H, d, J=8. 9Hz) , 8. 15 (1 H, d d, J = 8. 6 Hz, 2. 7 Hz), 8. 53 (1 H, d, J = 2.7Hz), 9.75(1H, bs)。

[0301]

ESI (LC/MSポジティブモード) 319, 321 (M+H+) ;保持時間 2. 66分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

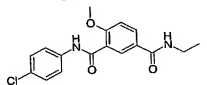
[0302]

[実施例1-2-5]

N-3-(4-2) クロロフェニル) -4-3 トキシ-N-1 ーエチルーイソフタラミド (化合物1-2-5)の製造

[0303]

【化54】



[0304]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とエチルアミン塩酸塩を用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDC13) δ 1. 26 (3H, t, J=4.5Hz) , 3. 51 (2H, dd, J = 7. 3Hz, 4. 5Hz), 4. 13 (3H, s), 6. 29 (1 H, bs), 7.13 (1 H, d, J=8.6 Hz), 7.34 (2 H, d, J) $= 9.0 \,\mathrm{Hz}$), 7.63 (2 H, d, J $= 9.0 \,\mathrm{Hz}$), 8.17 (1 H, d d, J =8. 6 Hz, 2. 5 Hz), 8. 5 3 (1 H, d, J = 2. 5 Hz), 9. 7 7 (1 H, bs).

[0305]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 333,335 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.66分(高速液体クロマトグラフィーの条件4)。

[0306]

[実施例1-2-6]

N-3-(4-2) ロロフェニル) -N-1-2 ロプロピルー4-3 トキシーイソフタ

ラミド (化合物 1 - 2 - 6) の製造

[0307]

【化55】

[0308]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸とシクロプロピルアミンを用いて合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 345, 347 (M+H+) ;保持時 間 2.85分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0309]

[実施例1-2-7]

N-3-(4-クロロフェニル) -4-メトキシ-N-1-(1-メトキシメチループロピル) ーイソフタラミドの製造

[0310]

【化56】

[0311]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と2-アミノ-1-メトキシブタンを用いて合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 391,393 (M+H+);保持時 間 3.03分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0312]

[実施例1-2-8]

N-3-(4-クロロフェニル)-N-1-(2-シアノエチル)-4-メトキシーイソフタラミド(実施例1-2-8)の製造

[0313]

【化57】

[0314]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-0)-4-メトキシイソフタル酸と2-アミノプロピオニトリルを用いて合成した。 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 2.76 (2H, t, J=6.2Hz) , 3. 72 (2 H, dd, J = 12. 5 Hz, 6. 2 Hz), 4. 13 (3 H, s), 7. $0.5 (1 \, \text{H}, b.s)$, $7.13 (1 \, \text{H}, d, J = 8.9 \, \text{Hz})$, $7.33 (2 \, \text{H}, d, d)$ J = 8.9 Hz), 7.60 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8.13 (1H, dd, J $= 8.9 \,\mathrm{Hz}$, 2.3 Hz), 8.61 (1H, d, J=2.3 Hz), 9.71 (1H , bs)。

[0315]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 358, 360 (M+H+) ;保持時 間 2.58分(高速液体クロマトグラフィーの条件4)。

[0316]

「実施例1-2-9]

N-3-(4-クロロフェニル) - N-1-イソプロピルー4-メトキシーイソフタラミド (化合物1-2-9) の製造

[0317]

【化58】

[0318]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸とイソプロピルアミンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 1. 27 (6H, d, J=6.6Hz) , 3. 66 (1H, brs), 4. 13 (3H, s), 4. 20-4. 40 (1H, m) , 6. 16 (1 H, b r s) , 7. 13 (1 H, d, J = 8.9 Hz) , 7. 34 (2 H , d, J = 8.9 Hz), 7.63 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8.17 (1H, d d, J = 8.9 Hz, 2. 3 Hz), 8. 51 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 9. 77(1H, bs).

[0319]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 401, 403 (M+H+) ;保持時 間 3.57分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0320]

[実施例1-2-10]

N-3-(4-クロロフェニル) - 4-メトキシ-N-1-(3-メチルーブチル) -イソフタラミド(化合物1-2-10)の製造

[0321]

【化59】

[0322]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と3-メチルブチルアミンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 0.95 (6H, d, J=6.3Hz) , 1. 51 (2 H, d d, J = 14. 9 Hz, 7. 0 Hz), 1. 64-1. 77 (1 H m), 3.47 (2H, dd, J = 14.9Hz, 5.9Hz), 4.11 (3H, s), 6.30 (1H, bs), 7.11 (1H, d, J=8.6Hz), 7.33 (2H , d, J = 8.9 Hz), 7.62 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8.15 (1H, d d, J = 8.6 Hz, 2.7 Hz), 8.51 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 9.76 (1H, bs).

[0323]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 375, 377 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.38分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0324]

[実施例1-2-11]

N-1-ベンジル-N-3-(4-クロロフェニル)-4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-11) の製造

[0325]

【化60】

[0326]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸とベンジルアミンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 4. 12 (3H, s), 4. 64 (2H , d, $J = 5.6 \,\mathrm{Hz}$), 6.63 (1H, bs), 7.13 (1H, d, $J = 2.3 \,\mathrm{Hz}$ z), 7. 30-7. 35(7H, m), 7. 60(2H, d, J=8.9Hz), 8. 19 (1H, dd, J = 8.6 Hz, 2.3 Hz), 8.55 (1H, d, J = 2.3 Hzz), 9.73 (1H, bs).

[0327]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 395, 397 (M+H+) ;保持時 間 3.26分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0328]

[実施例1-2-12]

N-3-(4-クロロフェニル)-N-1-[2-(1H-イミダゾールー4-イル)]

-エチル] -4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-12)の製造

[0329]

【化61】

[0330]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とヒスタミンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDC1₃) δ 2. 89 (2H, t, J=6. 2Hz) , 3. 70 (2 H, dd, J = 12. 2 Hz, 6. 2 Hz), 4. 08 (3 H, s), 6 . 83 (1H, bs), 7.06 (1H, d, J = 8.6Hz), 7.30 (2H, d, $J=8.\ 9\ H\ z)$, 7. $5\ 5-7$. $6\ 1\ (4\ H,\ m)$, 8. $0\ 7\ (1\ H,\ d\ d$, J=8 . $6 \, \mathrm{Hz}$, 2. $6 \, \mathrm{Hz}$), 8. $5 \, 7 \, (1 \, \mathrm{H}$, d, J = 2. $6 \, \mathrm{Hz}$), 9. $7 \, 1 \, (1 \, \mathrm{H}$, bs) 。

[0331]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 399,401 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.14分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0332]

「実施例1-2-13]

N-3-(4-2) ロロフェニル) -4- メトキシ-N-1-(2- メトキシーエチル) -イソフタラミド(化合物1-2-13)の製造

[0333]

[0334]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸と 2 - メトキシ-エチルアミンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDC13) δ 3. 39 (3H, s), 3. 56 (2H , dd, J = 9. 3 H z, 4. 5 H z), 3. 66 (2 H, dd, J = 9. 3 H z, 4. $5\,\mathrm{H}\,\mathrm{z}$), 4.13 (3H, s), 6.65 (1H, bs), 7.13 (1H, d, J= 8. 8 H z), 7. 3 4 (2 H, d, J = 8. 9 H z), 7. 6 3 (2 H, d, J = 8. 9 Hz), 8. 16 (1 H, dd, J = 8. 6 Hz, 2. 4 Hz), 8. 58 (1 H, d , J=2. 3 Hz), 9. 74 (1 H, bs) \circ

[0335]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 363,365 (M+H+) ;保持時 間 2.57分(高速液体クロマトグラフィーの条件4)。

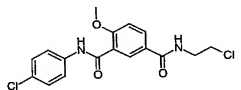
[0336]

[実施例1-2-14]

N-1-(2-クロロエチル)-N-3-(4-クロロフェニル)-4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-14)の製造

[0337]

【化63】



[0338]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と2-クロローエチルアミンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 3. 70-3. 76 (2H, m), 3. 77-3.86(2H, m), 4.13(3H, s), 7.12-7.15(1H, m), 7. 34 (2 H, d, J = 8. 9 H z) , 7. 63 (2 H, d, J = 8. 9 H z) , 8 . 14 (1H, dd, J = 8. 6Hz, 2. 6Hz), 8. 60 (1H, d, J = 2. 6 Hz), 9. 73 (1H, bs).

[0339]

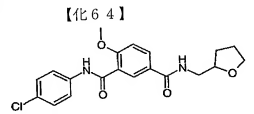
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 367,369 (M+H+);保持時 間 3.01分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0340]

[実施例1-2-15]

N-3-(4-クロロフェニル) -4-メトキシー<math>N-1-(テトラヒドロフラン-2ーイルメチル)ーイソフタラミド(化合物 1 - 2 - 1 5)の製造

[0341]



[0342]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタル酸とテトラヒドロフルフリルアミンを用いて合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 389, 391 (M+H+) ;保持時 間 2.84分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

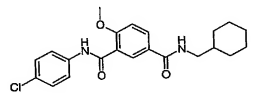
[0343]

[実施例1-2-16]

N-3-(4-クロロフェニル)-N-1-シクロヘキシルメチルー<math>4-メトキシーイ ソフタラミド(化合物1-2-16)の製造

[0344]

【化65】



[0345]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸とアミノメチルシクロヘキサンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDC13) δ 0. 90-1. 10 (1H, m), 1. 15-1.35 (2 H, m), 1.50-1.88 (8 H, m), 3.30 (2 H, t, J=6.3 Hz), 4.13 (3 H, s), 6.34 (1 H, b s), 7.13 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.34 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.63 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8.17 (1H, dd, J = 8.9 Hz, 2.6 Hz), 8.53 (1 H, d, J = 2.6 Hz), 9.77 (1 H, bs).

[0346]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 347, 349 (M+H+) ;保持時 間 3.01分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0347]

[実施例1-2-17]

N-3-(4-クロロフェニル)-N-1-フラン-2-イルメチルー4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-17)の製造

[0348]

【化66】

[0349]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とフルフリルアミンを用いて合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 4. 13 (3H, s), 4. 64 (2H , d, J = 5.3 Hz), 6. 20-6.33(1 H, m), 6. 38(1 H, dd, J)

出証特2005-3011575

 $= 3.0 \,\mathrm{Hz}$, $2.0 \,\mathrm{Hz}$), $6.60 \,(1 \,\mathrm{H}, \,\mathrm{bs})$, $7.13 \,(1 \,\mathrm{H}, \,\mathrm{d}, \,\mathrm{J} = 8.$ 9 Hz), 7.33 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7.38 (1 H, d d, J=1.8 Hz, 0.8 Hz), 7.61 (2 H, d, J=8.9 Hz), 8.18 (1 H, dd, J = 8.9 Hz, 2.4 Hz), 8.55 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 9.74 (1 H. bs).

[0350]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 385, 387 (M+H+) ;保持時 間 3.08分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0351]

[実施例1-2-18]

N-3-(4-クロロフェニル)-N-1-[2-(2-ヒドロキシエトキシ)-エチル] ー4ーメトキシーイソフタラミド(化合物1-2-18)の製造

[0352]

【化67】

[0353]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸と 2 - (2 - アミノエトキシ)エタノールを用いて合成した

[0354]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 393, 395 (M+H+) ;保持時 間 2.44分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

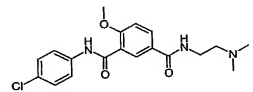
[0355]

[実施例1-2-19]

N-3-(4-クロロフェニル)-N-1-(2-ジメチルアミノエチル)-4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-19)の製造

[0356]

【化68】



[0357]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とN, N-ジメチルエチレンジアミンを用いて合成した。 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 2.51 (2H, t, J=5.5Hz) , 3. 53 (2 H, dd, J = 11. 2 Hz, 5. 5 Hz), 4. 12 (3 H, s), 6 . 89 (1 H, b s), 7. 12 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7. 33 (2 H, d, J=8.9Hz), 7.63 (2H, d, J=8.9Hz), 8.15 (1H, dd, J $= 8.6 \,\mathrm{Hz}$, $2.3 \,\mathrm{Hz}$), $8.58 \,(1\,\mathrm{H},\,\mathrm{d},\,\mathrm{J} = 2.3 \,\mathrm{Hz})$, $9.74 \,(1\,\mathrm{H})$, bs) .

[0358]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 376, 378 (M+H+) ;保持時 間 2.63分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0359]

[実施例1-2-20]

4-ニトロー3-N-(4-クロロフェニル)ーイソフタラミド(化合物1-2-20)の製造

[0360]

【化69】

[0361]

工程A

N- (4-クロロフェニル) -4-ニトロイソフタミン酸メチルの調製

[0362]

【化70】

[0363]

5 - (メトキシカルボニル) - 2 - ニトロ安息香酸(CAS登録番号:76143-3 3-4) 1. 50gとN, N-ジメチルホルムアミド0. 05mLをジクロロメタン15 0 m L に溶解し、0℃に冷却した。この溶液に二塩化オキサリル0.87 m L を少しずつ 加え、0℃で30分撹拌した後室温で13時間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥する ことにより得られた淡黄色固体を、ジクロロメタン150mLに溶解し、この溶液に4-クロロアニリン0.94gとN, Nージイソプロピルエチルアミン3.57mLをジクロ ロメタン25mLに溶解した溶液を少しずつ加えた。室温で2時間半撹拌後、飽和塩化ア ンモニウム水溶液100mLを加え有機層を分離し、水層をジクロロメタン50mLで2 回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液50mLで洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、ジクロロメタンで洗 浄した。ろ液及び洗液をあわせ、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーで精製した。得られた固体は、減圧下乾燥し、N-(4ークロロフェニル) -4-ニトロイソフタミン酸メチル1.82g(81%)を得た。

[0364]

 1 H-NMR (270MHz, CDC13) δ 4.00 (3H, s), 7.36 (2H , d, J = 8.9 Hz), 7.55 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.66 (1H, b) s), 8. 14 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 25-8. 29 (2H, m).

[0365]

E I (ポジティブモード) m/z 334 (M^+) 。

[0366]

工程B

4-ニトロー3-Nー(4ークロロフェニル)ーイソフタラミドの調製

[0367]

【化71】

[0368]

工程Aで得られたN-(4-クロロフェニル)-4-ニトロイソフタミン酸メチル22 0mgを7モルアンモニアメタノール溶液10mLに溶解させ、反応容器を封管した後、 攪拌しながら80℃で36時間加熱した。反応液を減圧下濃縮することにより得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した。得られた固体は、減圧下乾燥し、 4-ニトロ-3-N-(4-クロロフェニル)-イソフタラミド48mg(23%)を得 た。

[0369]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7. 45 (2H, d, J=8. 9H z), 7.72 (2H, d, J = 8. 9Hz), 7.83 (1H, bs), 8.16-8 . 26 (3H, m), 8. 39 (1H, bs), 11. 00 (1H, bs).

[0370]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 320, 322 (M+H+) ;保持時 間 3.00分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0371]

[実施例1-2-21]

4-アミノー3-N- (4-クロロフェニル) -イソフタラミド (化合物 1-2-2 1)の製造

[0372]

【化72】

[0373]

実施例1-2-20で得られた4-ニトロ-3-N-(4-クロロフェニル)ーイソフ タラミド46mgをメタノール7mLに溶解させ、この溶液に酸化白金10mgを加え、 水素雰囲気下、室温で30分攪拌した。反応液をろ過して不溶物を除き、得られたろ液を 減圧下濃縮した。得られた固体は、減圧下乾燥し、4-アミノ-3-N-(4-クロロフ エニル) ーイソフタラミド41mg (99%) を得た。

[0374]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 6.73-6.76 (3H, m), 7. 07 (1H, bs), 7. 41 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7. 64 (1H, b s), 7. 51-7. 76 (3 H, m), 8. 17 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 10 . 24 (1H, bs).

[0375]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 290, 292 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.78分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0376]

[実施例1-2-22]

4-クロロー3-N-(4-クロロフェニル) -イソフタラミド(化合物1-2-22) の製造

[0377]

【化73】

[0378]

実施例1-2-21で得られた4-アミノー3-Nー(4-クロロフェニル)ーイソフ タラミド25mgをテトラヒドロフラン2mL、酢酸1.5mL、精製水0.5mLの混 合溶媒に溶解させ、この溶液に亜硝酸ナトリウム12mgを加えた。反応液を室温で30 分攪拌した後、塩化第一銅100mgを加え、さらに70℃で15時間攪拌した。飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液20mLを加え、酢酸エチル50mLで2回抽出した。各有機層 をあわせた後、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液20mLで洗浄し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあ わせ、酢酸エチルを減圧下留去し、得られた残留物をWaters社製996-600E 勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス (micromass社製ZMD)を用いて精製し、得られた固体は、減圧下乾燥し、4-クロロ-3-N-(4-クロロ フェニル) -イソフタラミド11mg(41%)を得た。

[0379]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 7. 37 (2H, d, J=8. 9Hz) , 7. 63 (1 H, d, $J = 8.\ 2 Hz$), 7. 69 (2 H, d, $J = 8.\ 9 Hz$), 7 . 97 (1H, dd, J = 8. 2Hz, 2.3Hz), 8.07 (1H, d, J = 2.3 Hz).

[0380]

ESI(LC/MSポジティブモード)309,311(M+H+);保持時間 3. 04分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0381]

「実施例1-2-23]

4-ブロモー3-N-(4-クロロフェニル)-イソフタラミド(化合物1-2-23) の製造

[0382]

【化74】

[0383]

実施例1-1-22に記載の製造方法と同様の操作で4-アミノ-3-N-(4-クロ ロフェニル) ーイソフタラミドと臭化第一銅から合成した。

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 7. 37 (2H, d, J=8.8Hz) , 7. 68 (2 H, d, J = 8. 8 H z) , 7. 80 (1 H, d, J = 8. 2 H z) , 7 . 88 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 8.02 (1 H, bs)

[0384]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 353, 355 (M+H+);保持時 間 3.00分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0385]

[実施例1-2-24]

[0386]

【化75】

[0387]

-エチル) -4-メトキシーイソフタラミド (化合物 1-2-A01) の製造 実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(2-クロロー4-ブロモ フェニル) -4-メトキシイソフタル酸と(±)-2-アミノ-1-プロパノールを用い て合成した。

[0388]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 441, 443, 445 ($M+H^+$) ;保持時間 3.36分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0389]

[実施例1-2-25]

ルー2-メチループロピル)-4-メトキシーイソフタラミドの製造

[0390]

【化76】

[0391]

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(2-クロロー4-ブロ モフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と(S) - (+) -2-アミノ-3-メチルブ タノールを用いて合成した。

[0392]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 469,471,473 (M+H+) ;保持時間 3.67分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0393]

「実施例1-3-1]

3-N-(4-ブロモー2-フルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合)物1-3-1)の製造

[0394]

【化77】

[0395]

5-シアノー2-メトキシ安息香酸メチルの調製(CAS登録番号: 40757-1 2 - 8)

[0396]

【化78】

[0397]

実施例1-1-1工程Aで調製した5-ブロモー2-メトキシ安息香酸メチル29.3

gとシアン化亜鉛33.1gをN, N-ジメチルホルムアミド650mLに溶解した。N, N-ジメチルホルムアミドを減圧下脱気した後、反応容器中を窒素で置換した。テトラ キストリフェニルホスフィンパラジウム 9.8 gを加えた後、再びN, Nージメチルホル ムアミドを減圧下脱気し、反応容器中をアルゴンで置換した。この溶液を100℃で2時 間撹拌した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残留物を酢酸エチルに溶解した。不溶物は ろ過により除去し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、水を加えた後、有機 層を分離した。水層は酢酸エチルで2回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エ チルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去し、得られた残留物を ジエチルエーテルで洗浄した。得られた固体は、減圧下乾燥し、5-シアノー2-メトキ シ安息香酸メチル13.5g(42%)を得た。母液及び洗液は合わせて濃縮した後、得 られた残渣を t ーブチルメチルエーテルから再結晶化した。得られた結晶はろ別後、 n ー ヘキサンとジエチルエーテルの1:1混合溶媒で洗浄後、減圧下乾燥し、5-シアノー2 ーメトキシ安息香酸メチル4.6g(14%)を得た。

[0398]

 1 H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ 3.92 (3H, s), 3.98 (3H , s), 7.06 (1H, d, J=8.6Hz), 7.76 (1H, dd, J=8.6Hz, 2. 3 H z), 8. 1 1 (1 H, d, J = 2. 3 H z) \circ

[0399]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 192 (M+H⁺);保持時間 2. 56分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0400]

工程B

6-メトキシイソフタラミン酸の調製 (CAS登録番号: 89366-41-6)

[0401]

【化79】

[0402]

工程Aで調製した5-シアノー2-メトキシ安息香酸メチル2gをジメチルスルホキシ ド24mLに溶解し1モル水酸化ナトリウム水溶液12mLを加えた。80℃で4時間半 撹拌した後、氷浴中で冷却し、1モル塩酸10mLを用いてpHを約4に調整した。この 溶液を水200mLで希釈し冷蔵庫で数時間冷却した。生じた析出物はろ別、冷水で洗浄 後、五酸化二りん上減圧下乾燥し、6-メトキシイソフタラミン酸1.3g(63%)を 得た。

[0403]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3.89 (3H, s), 7.18 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7.28 (1 H, bs), 7.97 (1 H, bs), 8.0 2 (1 H, dd, J = 8. 6 Hz, 2. 3 Hz), 8. 18 (1 H, d, J = 2. 3 H z), 12.80(1H, s).

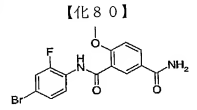
[0404]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 196 (M+H⁺);保持時間 0. 55分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0405]

工程C 3-N-(4-ブロモ-2-フルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-3-1)の調製

[0406]



[0407]

N-シクロヘキシルカルボジイミド-N'-プロピルオキシメチルポリスチレン(PSーカルボジイミド) (1. 24 mm o 1/g) 202 m g に工程 B で調製した 6 ーメトキ シイソフタラミン酸のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(0.25モル)0.5mL、 ベンゾトリアゾールー1ーオール1水和物のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(0.2 5 M) 0. 75 m L 及び4 - ブロモー2 - フルオロアニリン20 m g を加えた。この混合 物を室温で16時間振とうした後、60℃で24時間振とうした。マクロポーラス=トリ エチルアンモニウム=メチルポリスチレンカーボネート (MP-カーボネート) (2.6 4 mmol/g) 2 1 3 mg及びN, N-ジメチルホルムアミド0. 5 mLを加え、室温 で12時間振とうした。ポリスチレン固相担持試薬をろ別、N,N-ジメチルホルムアミ ド、テトラヒドロフラン、ジクロロメタンで順次洗浄した後、ろ液及び洗液をあわせ濃縮 した。得られた残渣をWaters社製996-600E勾配高速液体クロマトグラフィ ーを備えたマイクロマス(micromass社製ZMD)を用いて精製し、3-N-(4-ブロモー2-フルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド9mg(22%)を 得た。

[0408]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 367,369 (M+H+);保持時 間 3.14分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0409]

[実施例1-3-2]

3-N-(2,3-ジクロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3 -2)の製造

[0410]

【化81】

[0411]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,3-ジクロロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 339, 341, 343 (M+H+) ; 3. 24分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0412]

[実施例1-3-3]

3-N-(4-クロロ-2, 5-ジメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合物 1 - 3 - 3) の製造

[0413]

[0414]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-クロロー2,5-ジメトキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 365,367 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.09分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0415]

[実施例1-3-4]

1-3-4)の製造

[0416]

【化83】

[0417]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー4-メチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 319,321 ($M+H^+$);保持時 間 3.23分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0418]

[実施例1-3-5]

4-メトキシ-3-N-(2-トリフルオロメトキシフェニル)イソフタラミド(化合 物1-3-5)の製造

[0419]

【化84】

[0420]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-トリフルオロメトキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 355 (M+H+) ;保持時間 3. 22分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0421]

「実施例1-3-6]

4-メトキシ-3-N-(5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-1-イル)イソ フタラミド(化合物1-3-6)の製造

[0422]

[0423]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と1-アミノー5,6,7,8-テトラヒドロナフタレンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 325 ($M+H^+$) ;保持時間 21分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0424]

[実施例1-3-7]

3-N-(2-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-7)の 製造

[0425]

【化86】

[0426]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 305, 307 (M+H+) ;保持時 間:2.95分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0427]

[実施例1-3-8]

3-N-(2-フルオロー<math>3-トリフルオロメチルフェニル)-4-メトキシイソフタ ラミド (化合物 1 - 3 - 8) の製造

[0428]

【化87】

[0429]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-フルオロー3-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 357 ($M+H^+$) ;保持時間 19分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0430]

[実施例1-3-9]

3-N-インダン-5-イルー4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-9)の製 造

[0431]

【化88】

[0432]実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸とインダンー4ーイルーアミンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 311 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 10分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0433]

[実施例1-3-10]

4-メトキシ-3-N-(2-メトキシフェニル)イソフタラミド(化合物1-3-10) の製造

[0434]【化89】

[0435]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-メトキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 301 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 53分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0436]

[実施例1-3-11]

3-N-(3-クロロー4-メチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-11)の製造

[0437]

【化90】

[0438]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-クロロー4-メチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 319, 321 (M+H+) ;保持時 間 3.98分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0439]

[実施例1-3-12]

3-N-(2-7ルオロフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-12) の製造

[0440]

【化91】

[0441]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-フルオロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 289 (M+H+) ;保持時間 2. 73分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)

[0442]

[実施例1-3-13]

3-N-(2-アセチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-1

3) の製造

[0443]

【化92】

[0444]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-アセチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 313 (M+H⁺) ;保持時間 2. 80分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0445]

「実施例1-3-14]

3-N-(4-ブロモフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-14

)の製造

[0446]

【化93】

[0447]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-ブロモアニリンから合成した。

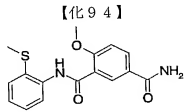
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 349, 351 (M+H+) ;保持時 間 2.95分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0448]

[実施例1-3-15]

4-メトキシ-3-N-(2-メチルスルファニルフェニル)イソフタラミド(化合物 1-3-15)の製造

[0449]



[0450]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と(2-アミノ)フェニルメチルスルフィドから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 317 (M+H+) ;保持時間 3. 02分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0451]

[実施例1-3-16]

3-N-(2-クロロー5-トリフルオロメチルフェニル) <math>-4-メトキシイソフタラミド (化合物 1 - 3 - 1 6) の製造

[0452]

【化95】

[0453]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー5-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 373, 375 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.30分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0454]

[実施例1-3-17]

3 - N - (2 - クロロー4 - フルオロー5 - メチルフェニル) - 4 - メトキシイソフタラミド (化合物 1 - 3 - 1 7) の製造

[0455]

【化96】

[0456]実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー4-フルオロー5-メチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 337,339 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.21分(高速液体クロマトグラフィーの条件1

[0457]

[実施例1-3-18]

3-N-(3,5-ジメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-18)の製造

[0458]

[0459]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3、5ージメトキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 331 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 43分(高速液体クロマトグラフィーの条件1。

[0460]

[実施例1-3-19]

4-メトキシー3-N- (4-フェノキシフェニル) イソフタラミド (化合物1-3-

19) の製造 [0461]

【化98】

[0462]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4ーフェノキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 363 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 31分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0463]

[実施例1-3-20]

3-N-(3,4-ジメチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3

-20)の製造

[0464]

【化99】

[0465]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3,4-ジメチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 299 (M+H+) ;保持時間 3. 01分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0466]

[実施例1-3-21]

4-メトキシー3-N-(4-トリフルオロメチルフェニル)イソフタラミド(化合物 1-3-21)の製造

[0468]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 339 (M+H+) ;保持時間 3. 09分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0469]

[実施例1-3-22]

3-N- (2, 3-ジヒドロベンゾ <math>[1, 4] ジオキシン-6-イル)-4-メトキシ イソフタラミド(化合物1-3-22)の製造

[0470]

【化101】

[0471]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 329 ($M+H^+$) ;保持時間 2. 60分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0472]

「実施例1-3-23]

4-メトキシー3-N-o-トリルイソフタラミド(化合物1-3-23)の製造

[0473]

【化102】

[0474]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-メチルアニリンから合成した。

ESI(LC/MSポジティブモード)m/z 285 ($M+H^+$);保持時間 3. 4 9分(高速液体クロマトグラフィーの条件 1)。

[0475]

[実施例1-3-24]

3-N-(2, 4-ジフルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-24)の製造

[0476]

【化103】

[0477]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジフルオロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 307 ($M+H^+$) ;保持時間 2. 79分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0478]

[実施例1-3-25]

3-N-(3-エチニルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-2

5) の製造

[0479]

【化104】

[0480]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-エチニルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 295 ($M+H^+$) ;保持時間 2. 89分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0481]

[実施例1-3-26]

4-メトキシー3-N- (3-トリフルオロメチルフェニル) イソフタラミド (化合物

1-3-26)の製造

[0482]

【化105】

[0483]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

ESI(LC/MSポジティブモード)m/z 339 ($M+H^+$);保持時間 3. 05分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

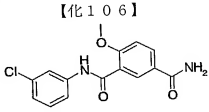
[0484]

[実施例1-3-27]

3-N-(3-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-27

) の製造

[0485]



[0486]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-クロロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 305,307 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.90分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0487]

[実施例1-3-28]

ラミド (化合物 1 - 3 - 2 8) の製造

[0488]

【化107】

[0489]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-フルオロ-5-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 357 (M+H+) ;保持時間 3.

19分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0490]

[実施例1-3-29]

3-N-(2,5-ジメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-

3-29)の製造

[0491]

【化108】

[0492]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,5-ジメトキシアニリンから合成した。

3 3 1 (M+H+);保持時間 2. ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 89分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0493]

[実施例1-3-30]

4- (5-カルバモイル-2-メトキシベンゾイルアミノ)安息香酸エチルエステル(化合物1-3-30)の製造

[0494]

【化109】

[0495]実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-アミノー安息香酸エチルから合成した。

3 4 3 (M+H+);保持時間 2. ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 92分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0496]

[実施例1-3-31]

3-N-(5-クロローピリジンー2-イル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物)1-3-31)の製造

[0497]

【化110】

[0498]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-アミノー5-クロローピリジンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 306, 308 (M+H+) ;保持時間 2. 77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0499]

[実施例1-3-32]

4-メトキシー3-N-(4-トリル)イソフタラミド(化合物1-3-32)の製造

[0500]

【化111】

[0501]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-メチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 285 (M+H+) ;保持時間 2.77分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0502]

[実施例1-3-33]

4-メトキシー3-N-(5-メトキシー2-メチルフェニル)イソフタラミド(化合 物1-3-33)の製造

[0503]

【化112】

[0504]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と5-メトキシ-2-メチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 3 1 5 (M+H+) ;保持時間 2.79分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0505]

[実施例1-3-34]

4-メトキシ-3-N-(3-メトキシ-5-トリフルオロメチルフェニル)イソフタ ラミド (化合物 1 - 3 - 3 4) の製造

[0506]

【化113】

[0507]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-メトキシー5-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 369 (M+H+) ;保持時間 3.17分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0508]

[実施例1-3-35]

3-N-(2, 4-ジメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-35)の製造

[0509]

【化114】

[0510]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジメトキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 331 (M+H⁺) ;保持時間 2.77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0511]

[実施例1-3-36]

3-N-(2-クロロ-5-メチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-36)の製造

[0513] 実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロ-5-メチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 319, 321 (M+H+) ;保持時間 3. 18分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0514]

[実施例1-3-37]

3-N-(2-クロロ-5-メトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物)

1-3-37)の製造

[0515]【化116】

[0516]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー5-メトキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 335, 337 (M+H+);保持時間 06分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0517]

[実施例1-3-38]

4-メトキシー3-N-ナフタレン・1-イルーイソフタラミド(化合物1-3-38

)の製造

[0518]

【化117】

[0519]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と1-ナフタレンアミンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 321 (M+H⁺) ;保持時間 2.90分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0520]

[実施例1-3-39]

4-メトキシー3-N-キノリン-5-イルーイソフタラミド(化合物1-3-39) の製造

[0521]

【化118】

[0522]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と5-アミノキノリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 322 (M+H⁺) ;保持時間 2.93分 (高速液体クロマトグラフィーの条件5)。

[0523]

[実施例1-3-40]

3-N- (1 H-インドールー 5 ーイル) ー 4 ーメトキシイソフタラミド (化合物 1 ー 3-40)の製造

[0524]

【化119】

[0525]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と5-アミノインドールから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 3 1 0 (M+H⁺) ;保持時間 2. 4 4 分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0526]

[実施例1-3-41]

3-N- (4-ブロモー2ークロロフェニル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物 1-3-41)の製造

[0527]

【化120】

[0528]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-ブロモー2-クロロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 383, 385, 387 (M+H+) ;保持時 間 3.39分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0529]

[実施例1-3-42]

3-N-(2-ブロモー4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-42)の製造

[0530]

【化121】

[0531]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-ブロモー4-クロロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 383, 385, 387 (M+H+) ;保持時 間 3.36分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0532]

[実施例1-3-43]

3-N-(2-クロロー4-トリフルオロメチルフェニル) <math>-4-メトキシイソフタラミド (化合物 1 - 3 - 4 3) の製造

[0533]

【化122】

[0534]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー4-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 373, 375 (M+H+) ;保持時間 3. 47分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0535]

[実施例1-3-44]

3-N-(4-クロロ-2-フルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-3-44) の製造

[0536]

【化123】

[0537]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-クロロ-2-フルオロアニリンから合成した。

ESI(LC/MSポジティブモード) 323, 325 (M+H+);保持時間 3. 09分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0538]

[実施例1-3-45]

3-N- (2, 4-ジブロモフェニル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物 1-3- 4 5) の製造

[0539]

【化124】

[0540]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジブロモアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 427, 429, 431 (M+H+) ;保持時 間 3.42分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0541]

[実施例1-3-46]

3-N-(2, 4-ジクロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-46)の製造

[0542]

【化125】

[0543]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジクロロアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 339, 341, 343 (M+H+) ;保持時 間 3.32分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0544]

[実施例1-3-47]

4-メトキシー3-N-ナフタレン-2-イルーイソフタラミド(化合物1-3-47)の製造

[0545]

【化126】

[0546]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2ーナフタレンアミンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 321 (M+H+) ;保持時間 3.10分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0547]

[実施例1-3-48]

3-N-(2-ブロモー4ートリフルオロメトキシフェニル) ー<math>4-メトキシイソフタ ラミド(化合物1-3-48)の製造

[0548]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-ブロモー4ートリフルオロメトキシアニリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 433, 435 (M+H+) ;保持時間 62分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0550]

[実施例1-3-49]

3-N-(5-ブロモーピリジン-2-イル)-4-メトキシーイソフタラミドの製造

[0551]

【化128】

$$\begin{array}{c|c} & & \\ & &$$

[0552]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-アミノー5-ブロモピリジンから合成した。

ESI(LC/MSポジティブモード) 350, 352 (M+H+);保持時間 2. 86分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0553]

[実施例1-3-50]

4-メトキシ-3-N-キノリン-2-イルーイソフタラミドの製造

[0554]

【化129】

[0555]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-アミノキノリンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 322 (M+H+) ;保持時間 2.42分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0556]

「実施例1-4-1]

3-N-(4-トリフルオロメトキシー2-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドの製造

[0557]

【化130】

[0558]

工程A

[0559]

【化131】

[0560]

実施例1-3-1工程Aで得られた5-シアノ-2-メトキシ安息香酸メチル2gを1 , 4 -ジオキサン28mLに溶解し、2.5モル水酸化ナトリウム水溶液21mLを加え た。室温で30分撹拌した後、氷浴中で冷却し、1モル塩酸50mLを用いて反応液を中 和した。この水溶液を塩化メチレンで6回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、塩化 メチレンで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、塩化メチレンを減圧下留去した。得られた 固体を、減圧下乾燥し、5-シアノー2-メトキシ安息香酸1.6g(87%)を得た。

[0561]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3. 91 (3H, s), 7. 32 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 9 8 (1 H, d d, J = 8. 8 Hz, 2. 0 Hz), 8. 0.2 (1 H, d, J = 2. 0 H z), 1.3. 1.5 (1 H, s).

[0562]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 178 ($M+H^+$); 保持時間 1 . 94分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0563]

工程B

ベンズアミドの調製

[0564]

【化132】

[0565]

工程Aで得られた5-シアノー2-メトキシ安息香酸0.73gとN,N-ジメチルホ ルムアミド16μLをジクロロメタン18mLに溶解し、0℃に冷却した。この溶液に二 塩化オキサリル0.54mLを少しずつ加えた後、室温で2.7時間撹拌した。反応液を 減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体を、4-トリフルオロメトキシー2 ークロロアニリン 0.95gとN, N-ジイソプロピルエチルアミン 2.1mLをテトラ ヒドロフラン20mLに溶解した溶液に、テトラヒドロフラン10mLを用い加えた。室 温で終夜撹拌後、テトラヒドロフランを減圧下留去した。得られた固体を、シリカゲルカ

ラムクロマトグラフィーにより塩化メチレンを溶出溶媒として用い精製し、5 -シアノー N-(4-トリフルオロメトキシー2-クロロフェニル)-2-メトキシベンズアミド1. 37g(90%)を得た。

[0566]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 4. 13 (3H, s), 7. 48 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 75 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 8. 09 (1 Hz), dd, J = 8. 8 Hz, 2. 1 Hz), 8. 30 (1 H, s), 8. 37 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 10.41 (1H, s).

[0567]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 371,373 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.54分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0568]

<u>工程 C</u>

3-N-(4-トリフルオロメトキシー2-クロロフェニル) <math>-4-メトキシイソフタラミドの調製

[0569]

【化133】

[0570]

実施例1-1-1工程Eと同様の操作で、工程Bで得られた5-シアノ-N-(4-ト)リフルオロメトキシー2ークロロフェニル)-2-メトキシベンズアミドから合成した。 1 H-NMR (400MHz, CD₃OD) δ 4.19 (3H, s), 7.33 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.35 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.50 (1H, s), 8. 12 (1 H, d d, J = 8. 8 H z, 2. 4 H z), 8. 6 4 (1 H, d, J =8. 8 H z), 8. 7 2 (1 H, d, J = 2. 4 H z).

[0571]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 389, 391 (M+H+) ;保持時 間 3.46分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0572]

[実施例1-4-2]

3-N-(2-ブロモー4ートリフルオロメチルーフェニル) <math>-4-メトキシーイソフタラミドの製造

[0573]

【化134】

[0574]

実施例1-4-1工程Bおよび工程Cに記載の製造方法と同様の操作で5-シアノー2 ーメトキシ安息香酸と2-ブロモー4-トリフルオロメチルアニリンから合成した。 ESI (LC/MSポジティブモード) 417, 419 (M+H+);保持時間3.5 2分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)

[0575]

[実施例1-4-3]

4-メトキシ-3-N-(5-トリフルオロメチル-ピリジン-2-イル)-イソフタ ラミドの製造

[0576]

【化135】

[0577]

実施例1-4-1工程Bおよび工程Cに記載の製造方法と同様の操作で5-シアノー2 -メトキシ安息香酸と2-アミノ-5-トリフルオロメチルピリジンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 340 (M+H+) ;保持時間 3.02分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0578]

[実施例1-4-4]

3-N-(3-ブロモーピリジン-4-イル)-4-メトキシーイソフタラミドの製造

[0579]

【化136】

[0580]

実施例1-4-1工程Bおよび工程Cに記載の製造方法と同様の操作で5-シアノー2 - メトキシ安息香酸と4-アミノ-3-ブロモピリジンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 350, 352 (M+H+);保持時間2.0 3分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0581]

[実施例1-4-5]

3-N-(2,6-ジメトキシーピリジン<math>-3-イル)-4-メトキシーイソフタラミ ドの製造

[0582]

【化137】

[0583]

実施例1-4-1工程Bおよび工程Cに記載の製造方法と同様の操作で5-シアノー2 -メトキシ安息香酸と3-アミノ-2,6-ジメトキシピリジンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 332 (M+H+) ;保持時間2.94分(高 速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0584]

[実施例1-4-6]

N-ベンゾチアゾール-2-イル-4-メトキシイソフタルアミドの製造

[0585]

【化138】

[0586]

実施例1-4-1工程Bおよび工程Cに記載の製造方法と同様の操作で5-シアノー2 -メトキシ安息香酸と2-アミノベンゾチアゾールから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 328 ($M+H^+$) ;保持時間 77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

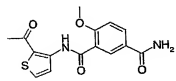
[0587]

「実施例1-4-7]

N-(2-アセチルチオフェン-3-イル)-4-メトキシイソフタルアミドの製造

[0588]

【化139】



[0589]

実施例1-4-1工程Bおよび工程Cに記載の製造方法と同様の操作で5-シアノー2 -メトキシ安息香酸と2-アセチル-3-アミノチオフェンから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 319 (M+H+);保持時間 70分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0590]

[実施例2-1-1]

4-メトキシ-3- [(E) -2- (4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] ベ ンズアミド(化合物 2 - 1 - 1)の製造

[0591]

【化140】

[0592]

工程A $\overline{4-7}$ ロモー1-メトキシー2- [(E) -2- (4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] ベンゼンの調製

[0593]

【化141】

[0594]

60%オイル懸濁水素化ナトリウム 20.5 m g en-ヘキサンで洗浄後、テトラヒドロフラン 2 m L に懸濁させた。この懸濁液に(4-トリフルオロメトキシベンジル)ホスホン酸ジエチル 0.13 m L e 空素気流中水冷下で加えた後、e 5 分間加熱還流した。この混合液を再び水浴中で冷却し、e 5 e 一ブロモーe 2 e 2 e 0 e 1 e 0 e 1 e 2 e 0 e 1 e 2 e 0 e 1 e 2 e 0 e 1 e 2 e 0 e 1 e 2 e 0 e 1 e 2 e 0 e 1 e 2 e 0 e 2 e 0 e 2 e 0 e 2 e 2 e 0 e 2 e 0 e 2 e 2 e 0 e 2 e 2 e 0 e 2 e 2 e 2 e 0 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 2 e 3 e 2 e 2 e 2 e 3 e 3 e 2 e 3 e 3 e 3 e 4 e 3 e 4 e 3 e 4 e 3 e 4 e 4 e 5 e 4 e 5 e 6 e 7 e 9 e 6 e 7 e 9 e 7 e 9 e

[0595]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 3. 87 (3H, s), 6. 77 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (1H, d, J=16. 1Hz), 7. 19 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 34 (1H, d, J=16. 1Hz), 7. 34 (1H, d, J=8. 6Hz, 2. 4Hz), 7. 52, (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 6 7 (1H, d, J=2. 4Hz) $_{\circ}$

[0596]

EIMS m/z 372, 374 (M^+)

[0597]

工程B

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシ-フェニル) ビニル] ベンゾニトリルの調製

[0598]

【化142】

[0599]

実施例1-1-1工程Dに記載の方法と同様の操作で工程Aで得られた4-ブロモ-1-メトキシ-2-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル]ベンゼンから合成した。

[0600]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ 3. 95 (3H, s), 6. 94 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 09 (1H, d, J=16. 6Hz), 7. 21 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 33 (1H, d, J=16. 6Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 8Hz, 2. 0Hz), 7. 83 (1H, d, J=2. 0Hz) $_{\circ}$

[0601]

EIMS m/z 319 (M^{+}) .

[0602]

工程C

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシーフェニル)ビニル]ベンズアミド(化合物 2-1-1)の調製

[0603]

[0604]

実施例1-1-1工程Eに記載の方法と同様の操作で、工程Bで得られた4-メトキシ -3- [(E)-2-(4-トリフルオロメトキシーフェニル) ビニル] ベンゾニトリル から合成した。

[0605]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3.92 (3H, s), 6.93 (1 H, d, J=8.8Hz), 7.17 (1 H, d, J=16.6Hz), 7.20 (2 H, d, J = 8.5 Hz), 7.41 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.55 (2H , d, J = 8.8 Hz), 7.70 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.4 Hz), 8. 0.9 (1 H, d, J = 2.4 Hz).

[0606]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 338 ($M+H^+$) ;保持時間 91分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0607]

[実施例2-2-1]

N-シクロペンチルー4-メトキシー3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシ ーフェニル)ビニル]ベンズアミド(化合物2-2-1)の製造

[0608]

【化144】

[0609]

工程A

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル]安 息香酸エチルの調製

[0610]

【化145】

[0611]

60%オイル懸濁水素化ナトリウム0.7gをn-ヘキサンで洗浄後、テトラヒドロフ ラン48mLに懸濁させた。この懸濁液に(4-トリフルオロメトキシベンジル)ホスホ ン酸ジエチル 5. 78gを窒素気流中氷冷下で加えた後、5分間加熱還流した。この混合 液を再び氷浴中で冷却し、実施例1-2-1工程Cで得られた3-ホルミル-4-メトキ シ安息香酸エチル3.5gを加えた。反応混合液を室温で一晩撹拌した後水中に注ぎ、酢 酸エチルで3回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及 び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去した。得られた残留物をカラムクロマトグラフ

ィー(シリカゲル100g)により酢酸エチル及びn-ヘキサン20対1混合液を溶出溶 媒として用い精製し、4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフ ェニル) ビニル] 安息香酸エチル5.5g(90%)を得た。

[0612]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 41 (3H, t, J=7. 1Hz) , 3. 95 (3H, s), 4. 39 (2H, q, J = 7. 1Hz), 6. 79 (1H, d) J = 8.6 Hz), 7.17 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.41 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.56 (2H, d, J $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$), 7.97 (1H, dd, J=8.6 Hz, 2.4 Hz), 8.27 (1 H, d, J = 2.4 Hz) o

[0613]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 367 ($M+H^+$) ;保持時間 4. 21分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0614]

工程B

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] 安 息香酸の調製

[0615]

【化146】

[0616]

工程Aで得られた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェ ニル) ビニル] 安息香酸エチル4.5gをメタノール40mLに溶解し、20%水酸化カ リウム水溶液16mLを加えた。この溶液を80℃で2時間撹拌した後、室温に冷却した 。1モル塩酸60mLを用いpHを約3に調製した後、生じた析出物はろ別、水で洗浄後 、五酸化二りん上減圧下乾燥し、4ーメトキシー3ー [(E)-2-(4ートリフルオロ メトキシフェニル)ビニル]安息香酸4.1g(99%)を得た。

[0617]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 3.98 (3H, s), 6.97 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.19 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.21 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.42 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.57 (2H, d , J = 8.3 Hz), 8.04 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.1Hz), 8.34 (1 H, d, J = 2.1 Hz)

[0618]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 339 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 88分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0619]

工程C

N-シクロペンチルー4-メトキシー3- [(E)-2-(4-トリフルオロメトキシ ーフェニル) ビニル] ベンズアミド (化合物 2 - 2 - 1) の製造

[0620]

[0621]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸とシクロペンチルアミンから合成した。

[0622]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 1. 52-1. 72 (4H, m), 1. 72-1.88 (2H, m), 1.98-2.11 (2H, m), 3.95 (3H, s) , 4. 25-4. 40 (1 H, m), 7. 06 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 26(2 H, d, J = 8.9 Hz), 7. 28 (1 H, d, J = 16.9 Hz), 7. 49 (1 H, d, J = 16.9 Hz), 7.64 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.77 (1 H, dd, J = 8.6 Hz, 2.3 Hz), 8.13 (1 H, d, J = 2.3 Hz).

[0623]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 406 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 89分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0624]

[実施例 2 - 2 - 2]

4-メトキシ-N-メチル-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) -ビニル] ーベンズアミド(化合物2-2-2)の製造

[0625]

【化148】

[0626]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸とメチルアミン塩酸塩から合成した。

[0627]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 2. 92 (3H, s), 3. 96 (3H , s) , 7. 08 (1 H, d, J = 8. 9 H z) , 7. 26 (2 H, d, J = 8. 5 H z), 7. 26 (1H, d, J = 16.8 Hz), 7. 49 (1H, d, J = 16.8 Hz), 7. 63 (2 H, d, J = 8.5 Hz), 7. 76 (1 H, dd, J = 8.9 Hz, 2. 3 Hz), 8. 1 2 (1 H, d, J = 2. 3 Hz).

[0628]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 352 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 40分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0629]

[実施例2-2-3]

N-エチルー4-メトキシー3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) -ビニル] ベンズアミド (化合物 2 - 2 - 3) の製造

[0630]

【化149】

[0631]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で4-メトキシー3-[(E)-2- (4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル]安息香酸とエチルアミン塩酸塩から合 成した。

[0632]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 1. 24 (3H, t, J=7. 2Hz) 3. 42 (2 H, q, J = 7. 2 H z), 3. 96 (3 H, s), 7. 07 (1 H, d, $J = 8.6 \,\mathrm{Hz}$), 7.26 (2H, d, $J = 8.6 \,\mathrm{Hz}$), 7.27 (1H, d, J = 1.6.5 Hz), 7.49 (1H, d, J = 1.6.5 Hz), 7.64 (2H, d, $J=8.\ 6\ H\ z)$, 7. 77 (1H, dd, $J=8.\ 6\ H\ z$, 2. 3Hz), 8. 13 (1 H, d, J = 2.3 Hz) o

[0633]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 366 ($M+H^+$);保持時間 3. 55分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0634]

[実施例2-2-4]

N - > > 0 1 1 1 1 1 2 1 2 1 3 1 4 フェニル) -ビニル] -ベンズアミド(化合物2-2-4)の製造

[0635]

【化150】

[0636]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸とシクロプロピルアミンから合成した。

[0637]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 0. 59-0. 70 (2H, m), 0. 76-0.89(2H, m) , 2. 78-2.90(1H, m) , 3. 95(3H, s), 7. 06 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7. 25 (2 H, d, J = 9.0 Hz), 7 . 26 (1H, d, J = 16.5Hz), 7. 48 (1H, d, J = 16.5Hz), 7 . 64 (2H, d, J = 9. 0Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8. 6Hz, 2. 3 Hz), 8. 11 (1H, d, J=2. 3Hz).

[0638]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 378 (M+H+) ;保持時間 3. 55分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0639]

[実施例2-2-5]

4-メトキシ-N-(1-メトキシメチル-プロピル)-3-[(E)-2-(4-ト リフルオロメトキシフェニル)ービニル]ーベンズアミド(化合物2-2-5)の製造 [0640]

[0641]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と2-アミノ-1-メトキシブタンから合成した。

[0642]

 1 H-NMR (270MHz, CD3OD) δ 1. 48-1. 80 (2H, m), 3. 38(3H, s), 3.40-3.56(2H, m), 3.96(3H, s), 4.10-4.25 (1H, m), 7.08 (1H, d, J=8.8Hz), 7.26 (2H, d , J = 8.5 Hz), 7.28 (1H, d, J = 16.9 Hz), 7.49 (1H, d, J = 1.6.9 Hz), 7.64 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.79 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.3 Hz), 8.15 (1 H, d, J = 2.3 Hz).

[0643]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 424 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 72分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0644]

[実施例 2-2-6]

N-[2-(2-ヒドロキシエトキシ) - エチル] - 4-メトキシ-3-[(E)-2](4-クロロフェニル)ービニル]ーベンズアミド(化合物2-2-6)の製造

[0645]

【化152】

[0646]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と2-(2-アミノエトキシ)-エタノールから合成した。

[0647]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 426 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 0 9分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0648]

[実施例2-2-7]

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル) ビニル] <math>-4-メトキシーベンズアミド (化合物2-2-7)の製造

[0649]

【化153】

[0650]

<u> 3 - [(E) - 2 - (4 - クロロフェニル)ビニル] - 4 - メトキシー安息香酸エチル</u> の調製

[0651]【化154】

[0652]

実施例2-2-1工程Aに記載の方法と同様の操作で、(4-クロロベンジル)ホスホ ン酸ジエチルと実施例1-2-1工程Cで得られた3-ホルミル-4-メトキシ安息香酸 エチルから合成した。

[0653]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 41 (3H, t, J=7. 2Hz) , 3. 98 (3H, s), 4. 38 (2H, q, J = 7. 2Hz), 6. 92 (1H, d J = 8.8 Hz), 7.15 (1H, d, J = 16.4 Hz), 7.32 (2H, d, $J=8.\ 8\ H\ z)$, 7. 41 (1 H, d, $J=1\ 6.\ 4\ H\ z)$, 7. 47 (2 H, d, $J=1\ 6.\ A$ = 8.4 Hz), 7.95 (1H, dd, J=8.8Hz, 2.4Hz), 8.26 (1 H, d, J = 2.4 Hz) o

[0654]

工程B

3- [(E)-2-(4-クロロフェニル)ビニル]-4-メトキシー安息香酸の調製 [0655]

【化155】

[0656]

実施例2-2-1工程Bに記載の製造方法と同様の操作で、工程Aで得られた3-[(E) -2-(4-クロロフェニル)ビニル]-4-メトキシー安息香酸エチルを用いて合 成した。

[0657]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3. 94 (3H, s), 7. 15 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 3 0 (1 H, d, J = 1 6. 6 Hz), 7. 4 3 (2 m) H, d, J = 8.4 Hz), 7.43 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.64 (2H) , d, J = 8.4 Hz), 7.88 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.1Hz), 8. 20 (1 H, d, J = 2.1 Hz), 12.8 (s, 1 H)

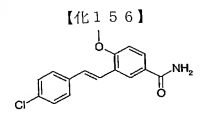
[0658]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 289、291 ($M+H^+$) ;保持時 間 4.00分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程C

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル) ビニル] <math>-4-メトキシーベンズアミドの 調製

[0659]



[0660]

実施例1-2-1工程Gに記載の製造方法と同様の操作で、工程Bで得られた3-[(E) -2- (4-クロロフェニル) ビニル] -4-メトキシー安息香酸から合成した。 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 3. 92 (3H, s), 7. 10 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1H, d, J = 16.2 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.6 Hz), 7.43 (1H, d, J = 16.2 Hz), 7.61 (2H, d J = 8.6 Hz), 7.83 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.0 Hz), 7.93 (1 H, brs), 8.21 (1 H, d, J = 2.0 Hz).

[0661]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 288、290 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.48分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

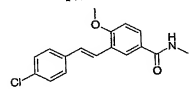
[0662]

[実施例 2 - 2 - 8]

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-4ーメトキシー<math>Nーメチルー ベンズアミド(化合物 2 - 2 - 8)の製造

[0663]

【化157】



[0664]

実施例1-2-1工程Gに記載の製造方法と同様の操作で3-[(E)-2-(4-2)]ロロフェニル) ビニル] -4-メトキシー安息香酸とメチルアミン塩酸塩から合成した。 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 3.02 (3H, d, J=4.6Hz) , 3. 92 (3H, s), 6. 16 (1H, bs), 6. 90 (1H, d, J=8. 6H z) , 7. 12 (1H, d, J=16.1Hz) , 7. 32 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 40 (1 H, d, J = 16. 1 Hz), 7. 45 (2 H, d, J = 8. 6 Hz) , 7. 65 (1H, dd, J=8. 6Hz, 2. 3Hz), 8. 01 (1H, d, J=2 . 3 H z) 。

[0665]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 302 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 31分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0666]

[実施例 2-2-9]

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-Nーエチルー<math>4-メトキシー ベンズアミド(化合物 2 - 2 - 9)の製造

[0667]

[0668]

実施例1-2-2工程Cに記載の製造方法と同様の操作で3-[(E)-2-(4-ク ロロフェニル)ビニル]ー4ーメトキシー安息香酸とエチルアミン塩酸塩から合成した。 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1. 14 (3H, t, J=7. 2H z), 3. 30 (2H, dq, J = 7. 2Hz, 6. 9Hz), 3. 91 (3H, s), 7. 11 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7. 27 (1H, d, J = 16.5 Hz), 7 . 43 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7. 44 (1H, d, J = 16.5 Hz), 7. 44 (2 H, d, J = 8.6 Hz), 7.62 (2 H, d, J = 8.6 Hz), 7.80(1 H, d d, J = 8. 6 Hz, 2. 3 Hz), 8. 16 (1 H, d, J = 2. 3 Hz), 8. 42 (1 H, b t, J = 5. 3 H z) \circ

[0669]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 316,318 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.81分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0670]

[実施例2-2-10]

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-Nーシクロペンチルー<math>4-メトキシーベンズアミド(化合物2-2-10)の製造

[0671]【化159】

[0672]

実施例 1-2-2 工程 C に記載の製造方法と同様の操作で 3-[(E)-2-(4-2)]ロロフェニル) ビニル] -4-メトキシー安息香酸とシクロペンチルアミンから合成した

[0673]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1. 42-1. 61 (4H, m), 1. 61-1. 80 (2 H, m), 1. 80-1. 95 (2 H, m), 3. 91 (3 H, s), 4. 21-4. 26 (1 H, m), 7. 10 (1 H, d, J=8. 8 H z), 7. 2.8 (1 H, d, J = 1.6.5 Hz), 7.43 (2 H, d, J = 8.5 Hz), 7.43 (1 H, d, J = 1 6. 5 H z), 7. 6 3 (2 H, d, J = 8. 5 H z), 7. 8 1 (1 H, dd, J=8.8 Hz, 2.0 Hz), 8.14 (1 H, d, J=2.0 Hz), 8. 21 (1 H, bd, J = 7. 2 Hz) \circ

[0674]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 356,358 ($M+H^+$);保持 時間 4.20分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0675]

[実施例2-2-11]

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-Nーシクロプロピルー<math>4-メ トキシーベンズアミド(化合物2-2-11)の製造

[0676]

【化160】

[0677]

実施例 1-2-2 工程 C に記載の製造方法と同様の操作で 3-[(E)-2-(4-2)]ロロフェニル)ビニル]ー4ーメトキシー安息香酸とシクロプルピルアミンから合成した

[0678]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0.50-0.62 (2H, m), 0. 62-0.78(2H, m), 2. 74-2.92(1H, m), 3. 91(3H, m)s), 7. 10 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 25 (1H, d, J=16.5Hz), 7. 43 (1H, d, J = 16.5 Hz), 7. 44 (2H, d, J = 8.6 Hz) , 7. 62 (2 H, d, J = 8. 6 H z) , 7. 78 (1 H, d d, J = 8. 7 H z, 2 . 2 Hz), 8. 1 2 (1 H, d, J = 2. 2 Hz), 8. 3 7 (1 H, b d, J = 4. 0 Hz) 。

[0679]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 328, 330 (M+H+) ;保持時 間 3.82分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

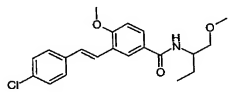
[0680]

[実施例2-2-12]

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル) ービニル] ー4ーメトキシー<math>N-(1-メ)トキシメチループロピル)-ベンズアミド(化合物2-2-12)の製造

[0681]

【化161】



[0682]

実施例 1-2-2 工程 C に記載の製造方法と同様の操作で 3-[(E)-2-(4-2)]ロロフェニル) ビニル] ー4ーメトキシー安息香酸と2ーアミノー1ーメトキシブタンか ら合成した。

[0683]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 0. 98 (3H, t, J=6.6Hz) , 1. 48-1. 80 (2 H, m), 3. 37 (3 H, s), 3. 40-3. 56 (2 H , m) , 3. 94 (3 H, s) , 4. 11-4. 25 (1 H, m) , 7. 05 (1 H, d , $J = 8.6 \,\mathrm{Hz}$), 7.22 (1H, d, $J = 16.7 \,\mathrm{Hz}$), 7.33 (2H, d, J=8.5Hz), 7.46 (1H, d, J=16.7Hz), 7.51 (2H, d, J=16.7Hz) $= 8.5 \,\mathrm{Hz}$), 7.78 (1 H, dd, J = 8.6 Hz, 2.3 Hz), 8.13 (1 H, d, J = 2.3 Hz) o

[0684]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 374,376 (M+H+) ;保持時 間 4.02分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0685]

[実施例2-2-13]

3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-N-[2-(2-ヒドロキシ出証特2005-3011575 エトキシ) -エチル] -4-メトキシーベンズアミド (化合物 2-2-13) の製造

[0686]【化162】

[0687]

実施例1-2-2工程Cに記載の製造方法と同様の操作で3-[(E)-2-(4-ク ロロフェニル)ビニル]-4-メトキシー安息香酸と2-(2-アミノエトキシ)-エタ ノールから合成した

 1 H-NMR (270MHz, CD3OD) δ 3. 54-3. 73 (8H, m), 3. 95 (3H, s), 7.06 (1H, d, J = 8.8Hz), 7.23 (1H, d, J = $16.8 \,\mathrm{Hz}$), 7.34 (2H, d, $J=8.2 \,\mathrm{Hz}$), 7.46 (1H, d, J=16. 8 Hz), 7. 5 3 (2 H, d, J = 8. 2 Hz), 7. 7 8 (1 H, dd, J = 8. 8 Hz, 2. 1 Hz), 8. 1 3 (1 H, d, J = 2. 1 Hz).

[0688]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 376,378 (M+H+) ;保持時 間 3.37分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0689]

[実施例2-2-14]

4-プロモー3- [(E) -2-(4-クロロフェニル) -ビニル] -ベンズアミド(化合物2-2-14)の製造

[0690]

【化163】

[0691]

4-ブロモ-3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-安息香酸メチル の調製

[0692]

【化164】

[0693]

実施例2-2-1工程Aに記載の製造方法と同様の操作で、4-クロロベンジルホスホ ン酸ジエチルと3ーホルミルー4ーブロモ安息香酸メチルから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) 351, 353 (M+H+);保持時間:4. 77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0694]

4-ブロモ-3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-安息香酸の調製 出証特2005-3011575 [0695]【化165】

[0696]

実施例2-2-1工程B記載の製造方法と同様の操作で、工程Aで得られた4-ブロモ -3- [(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-安息香酸メチルから合成した

[0697]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7. 37 (1H, d, 16. 2Hz), 7. 45 (1H, d, J = 16. 2Hz), 7. 48 (2H, d, J = 8. 6Hz) , 7. 72 (2 H, d, J = 8. 6 H z) , 7. 76 – 7. 84 (2 H, m) , 8. 32 (1 H, d, J = 2. 0 H z), 1 3. 3 2 (1 H, b s) \circ

[0698]

工程C

4-プロモ-3- [(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-ベンズアミド(化合物2-2-14)の調製

[0699]

【化166】

[0700]

実施例2-2-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で、工程Bで得られた4-ブロ モ-3-[(E)-2-(4-0)ロロフェニル) -ビニル] -安息香酸から合成した。 1 H-NMR (400MHz, CD₃OD) δ 7. 26 (1H, d, 16. 1Hz), 7. 39 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7. 50 (1 H, d, J = 16.1 Hz), 7 . 59 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.65 (1 H, dd, J = 8.3 Hz, 1.9 Hz), 7.72 (1H, d, J=8.3Hz), 8.27 (1H, d, J=1.9Hz

[0701]

ESI (LC/MSポジティブモード) 336, 338 (M+H+);保持時間3.7 8分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0702]

[実施例2-2-15]

3- [(E)-2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-4-シアノベンズアミド(化 合物 2-2-15) の製造

[0703]

【化167】

[0704]

実施例1-1-1工程Dに記載の製造方法と同様の操作で、実施例2-2-14で得ら れた4-ブロモ-3-[(E)-2-(4-クロロフェニル)ービニル]ーベンズアミド から合成した。

[0705]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7. 42 (1H, d, 16. 4Hz), 7. 52 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7. 64 (1 H, d, J = 16.4 Hz) , 7. 71 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7. 76 (1 H, bs), 7. 89 (1 H, dd, J = 8. 3 Hz, 1. 3 Hz), 7. 97 (1 H, d, J = 8. 3 Hz), 8. <math>28 (1 H, b s), 8. 4 5 (1 H, d, J = 1. 3 H z) \circ

[0706]

ESI (LC/MSポジティブモード) 324, 326 (M+H+);保持時間3.4 4分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0707]

[実施例2-2-16]

4-メトキシ-N- [1, 2, 4] トリアゾ-ル-4-イル-3- [(E) -2-(4 ートリフルオロメトキシフェニル)-ビニル]ベンズアミド(化合物2-2-16)の製

[0708] 【化168】

[0709]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら 安息香酸と4-アミノ-1,2,4-トリアゾールから合成した。

[0710]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 405 (M+H+) ;保持時間 2. 75分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0711]

[実施例2-2-17]

4-メトキシ-N-ピロリジン-1-イル-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメ トキシフェニル)-ビニル]ベンズアミド(化合物2-2-17)の製造

[0712]

【化169】

[0713]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と1-アミノピロリジン塩酸塩から合成した。

[0714]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 407 ($M+H^+$);保持時間 2.

44分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0715]

[実施例2-2-18]

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ービニル] 安息香酸 \mathbb{N} ' -ベンジルヒドラジド (化合物 2-2-18) の製造

[0716]

【化170】

[0717]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸とベンジルヒドラジン塩酸塩から合成した。

[0718]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 443 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 57分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0719]

[実施例2-2-19]

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-ビニル] 安息香酸 N'-(2,2,2-トリフルオロエチル) ヒドラジド (化合物 2-2-19)の製造

[0720]

【化171】

[0721]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と2,2,2ートリフルオロエチルヒドラジンから合成した。

[0722]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 435 (M+H+) ;保持時間 3. 57分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0723]

[実施例2-2-20]

4-メトキシ-N-ピリジン-4-イルメチル-3-[(E)-2-(4-トリフルオ ロメトキシフェニル) -ビニル] -ベンズアミドの製造

[0724]

【化172】

[0725]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と4-(アミノメチル)ピリジンから合成した。

[0726]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 429 (M+H+) ;保持時間 67分(高速液体クロマトグラフフィーの条件3)。

[0727]

[実施例2-2-21]

N-(2-シアノエチル) - 4 - メトキシー3 - [(E) - 2 - (4 - トリフルオロメトキシフェニル) ービニル] ーベンズアミドの製造

[0728]

【化173】

[0729]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と3-アミノプロピオニトリルから合成した。

[0730]

 1 H-NMR (270MHz, CDC13) δ 2.70 (2H, t, J=6.0Hz) , 3. 66 (2 H, q, J = 6. 0 H z), 3. 87 (3 H, s), 6. 86 (1 H, d) , $J = 8.6 \,\mathrm{Hz}$), 7.09 (1H, d, $J = 16.5 \,\mathrm{Hz}$), 7.13 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.33 (1H, d, J = 16.5 Hz), 7.47 (2H, d, J $= 8.9 \,\mathrm{Hz}$), 7.60 (1 H, dd, J $= 8.6 \,\mathrm{Hz}$, 2.3 Hz), 7.97 (1 H, d, J = 2.3 Hz) o

[0731]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 391 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 4 2 分(高速液体クロマトグラフフィーの条件3)。

[0732]

[実施例2-2-22]

4-メトキシ-N-(2-メトキシエチル)-3-[(E)-2-(4-トリフルオロ メトキシフェニル)ービニル]ーベンズアミドの製造

[0733]

【化174】

[0734]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシー3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と2ーメトキシエチルアミンから合成した。

[0735]

3 9 6 (M+H+);保持時間 3. ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 45分(高速液体クロマトグラフフィーの条件3)。

[0736]

[実施例2-2-23]

N-(2-ヒドロキシエチル) - 4-メトキシ-3-[(E) - 2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) -ビニル] -ベンズアミドの製造

[0737]

【化175】

[0738]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と2-アミノエタノールから合成した。

[0739]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 382 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 08分(高速液体クロマトグラフフィーの条件3)。

[0740]

[実施例2-2-24]

N-(2-ヒドロキシ-1, 1-ビス-ヒドロキシメチルーエチル)-4-メトキシー3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-ビニル]-ベンズアミドの製造

[0741]

【化176】

[0742]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸とトリス (ヒドロキシメチル) アミノメタンから合成した。

[0743]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 442 ($M+H^+$); 保持時間 . 37分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0744]

[実施例2-2-25]

N- (2, 3-ジヒドロキシープロピル) -4-メトキシ-3- [(E) -2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) -ビニル] -ベンズアミドの製造

[0745]

【化177】

[0746]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら 出証特2005-3011575

ページ: 100/

れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と3-アミノ-1,2-プロパンジオールから合成した。

[0747]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 3. 20-3. 30 (1H, m), 3. 30-3. 50 (1 H, m), 3. 60-3. 75 (1 H, m), 3. 92 (3 H, s), 4. 61 (1H, t, J = 5. 6Hz), 4. 85 (1H, d, J = 4. 6Hz) , 7. 13 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7. 30-7.50 (4H, m), 7. 72(2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.82 (1 H, dd, J = 8.5 Hz, 2.0 Hz), 8. 21 (1H, d, J = 2. 0Hz), 8. 41 (1H, bs) \circ

[0748]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 412 (M+H+) ;保持時間 3. 33分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0749]

[実施例2-2-26]

N-(2-ヒドロキシー1-ヒドロキシメチルーエチル) <math>-4-メトキシー3-[(E)]) -2- (4-トリフルオロメトキシフェニル) -ビニル] -ベンズアミドの製造

[0750]

【化178】

[0751]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と2-アミノ-1,3-プロパンジオールから合成した。

[0752]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 412 ($M+H^+$); 保持時間 3 . 29分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0753]

[実施例2-2-27]

N-(2-ヒドロキシー1-メチルーエチル) - 4 - メトキシー3 - [(E) - 2 - (4-トリフルオロメトキシフェニル)ービニル]ーベンズアミドの製造

[0754]

【化179】

[0755]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と(±)-2-アミノ-1-プロパノールから合成した。

[0756]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 396 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 21分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0757]

[実施例2-2-28]

ページ: 101/

 $N-\{2-[2-(2-ヒドロキシーエトキシ) -エトキシ] -エチル\} -4-メトキ$ シー3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-ビニル]-ベンズアミ ドの製造

[0758]

【化180】

[0759]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れた4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸と2-[2-(2-ヒドロキシエトキシ) エトキシ] エチルアミンから合成した

[0760]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 470 ($M+H^+$) ;保持時間 43分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0761]

[実施例2-2-29]

N-(1-ヒドロキシメチルーシクロプロピルメトキシ) <math>-4-メトキシ-3-[(E)]) -2-(4-トリフルオロメトキシーフェニル) -ビニル] -ベンズアミドの製造

[0762]

【化181】

[0763]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら 安息香酸と〇一(3-ヒドロキシー2-シクロプロピリデン)プロピルーヒドロキシルア ミンから合成した。

[0764]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 438 (M+H+); 保持時間 . 64分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0765]

[実施例2-2-30]

3-[(E)-2-(2-フルオロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0766]

【化182】

[0767]

工程A

3- [2-(2-フルオロフェニル) -ビニル] -4-メトキシ安息香酸エチルの調製 [0768] 【化183】

[0769]

ポリマー担持トリフェニルホスフィン1.0g(Fluka社製、CAS番号3931 9-11-4)、2-フルオロベンジルブロミド1.1gにN,Nージメチルホルムアミド5mLを加え、80℃で10時間攪拌した。反応物をろ過後、N, Nージメチルホルム アミド、ジクロロメタン、メタノールで洗浄し、残渣を減圧下乾燥して、ポリマー担持(2ーフルオロベンジル)トリフェニルホスホニウムブロミドを調製した。このうち144 mgを実施例1-2-1工程Cで得られた3-ホルミルー4-メトキシ安息香酸エチル3 0 m g のメタノール溶液 (2 m L) に加えた。28%ナトリウムメトキシド80μ L を加 えた後、封管して70℃で4時間攪拌した。残渣を酢酸エチルで希釈し、精製水で洗浄し 、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムをろ別後、ろ液を減圧下濃縮した 。残渣を減圧下乾燥し、3-[2-(2-フルオロフェニル)ービニル]ー4-メトキシ 安息香酸エチル33mg(80%)を得た。

[0770]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 287 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 67分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0771]

3-[(E)-2-(2-フルオロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミド の調製

[0772]【化184】

[0773]

工程Aで得られた3- [2-(2-フルオロフェニル) -ビニル] -4-メトキシ安息 香酸エチル30mgを四塩化炭素3mLに溶解し、ヨウ素3mgを加えて、室温で7日間 攪拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、飽和二亜硫酸ナトリウム水溶液、ついで飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムをろ別後、ろ液を 減圧下濃縮した。残渣をメタノール2mLに溶解し、この溶液に20%水酸化カリウム水 溶液100μ Lを加え、60℃で3時間撹拌した。反応液に0.1M塩酸をpH2付近に なるまで少しずつ加えた後、この混合物を酢酸エチルで希釈し、精製水、ついで飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムをろ別後、ろ液を減圧 下濃縮した。残渣をN, N-ジメチルホルムアミド5mLに溶解し、塩化アンモニウム1 1mg、ベンゾトリアゾールー1ーオール一水和物24mg、及び(3ージメチルアミノ プロピル) エチルカルボジイミド塩酸塩30mg、N,N-ジイソプロピルエチルアミン 54μ Lを加えた。この溶液を室温で15時間撹拌した後、0.1M塩酸5mL加えた。 この混合物を酢酸エチルで2回抽出し、併せた有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。残渣をエタノールで洗浄後、減圧下乾燥し、3-[(E)-2-(2-フルオロフェニル)ービニル]ー4-メトキシベンズアミド14mg(51%)を得 た。

[0774]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 272 ($M+H^+$) ;保持時間 84分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[0775]

[実施例2-3-1]

3-[(E)-2-(3-フルオロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0776]

【化185】

[0777]

工程A

3-ジメトキシメチルー4-メトキシ安息香酸エチルの調製

[0778]

【化186】

[0779]

実施例1-2-1工程Cで得られた3-ホルミルー4-メトキシ安息香酸エチル500 mgをメタノール10mLに溶解し、オルトギ酸トリメチル263μL及びpートルエン スルホン酸一水和物41mgを加えた後、2時間加熱還流を行った。冷却後、反応溶液に 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 5 m L を加え、得られた混合物を減圧下濃縮した。残渣を 酢酸エチルで希釈し、精製水、ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。無水硫酸ナトリウムをろ別後、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣を減圧下乾燥し 、3-ジメトキシメチルー4-メトキシ安息香酸エチル596mg(97%)を得た。

[0780]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 1.38 (3H, t, J=7.3Hz) 3. 37 (6 H, s), 3. 91 (3 H, s), 4. 36 (2 H, q, J = 7. 3 H z), 5. 67 (1 H, s), 6. 93 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 8. 04 (1 H, dd, J=8.6Hz, 2.3Hz), 8.21(1H, d, J=2.3Hz).

[0781]

3-ジメトキシメチルー4-メトキシ安息香酸の調製

[0782]

【化187】

[0783]

工程Aで得られた3-ジメトキシメチル-4-メトキシ安息香酸エチル3.67gをメ 出証特2005-3011575

タノール20mLに溶解し、この溶液に20%水酸化カリウム水溶液12mLを加え、5 0℃で3時間撹拌した。反応液を0℃に冷却し、1M塩酸をpH7付近になるまで少しず つ加えた後、この混合物を減圧下濃縮した。残渣を酢酸エチルで希釈し、精製水、ついで 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムをろ別後、ろ 液を減圧下濃縮した。得られた固体を減圧下乾燥し、3-ジメトキシメチルー4-メトキ シ安息香酸1.82g(55%)を得た。

[0784]

 1 H-NMR (270MHz, CDC1₃) δ 3. 36 (6H, s), 3. 94 (3H , s), 5.68 (1H, s), 6.96 (1H, d, J=8.6Hz), 8.10 (1 H, dd, J = 8.6 Hz, 2.0 Hz), 8.29 (1 H, d, J = 2.0 Hz).

[0785]

工程C

3-ホルミルー4-メトキシベンズアミドの調製

[0786]

【化188】

[0787]

工程Bで得られた3-ジメトキシメチル-4-メトキシ安息香酸1.81g、塩化アン モニウム 0. 65g、ベンゾトリアゾールー1ーオール―水和物 1. 48g、及び(3 ー ジメチルアミノプロピル) エチルカルボジイミド塩酸塩1.85gをN, N-ジメチルホ ルムアミド50mLに溶解し、N, N-ジイソプロピルエチルアミン4.20mLを加え た。この溶液を室温で13時間撹拌した後、1M塩酸をpH2付近になるまで少しずつ加 えた。この混合物を酢酸エチルで2回抽出し、併せた有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。残渣をエタノールで洗浄後、減圧下乾燥し、3-ホルミルー 4-メトキシベンズアミド1.03g(71%)を得た。

[0788]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 4. 02 (3H, s), 7. 11 (1H , d, $J = 8.6 \,\mathrm{Hz}$), $8.18 - 8.24 \,(2\,\mathrm{H}, \,\mathrm{m})$, $10.48 \,(1\,\mathrm{H}, \,\mathrm{s})$ o [0789]

3- [(E)-2-(3-フルオロフェニル) -ビニル] -4-メトキシベンズアミド の調製

[0790]

【化189】

[0791]

ポリマー担持トリフェニルホスフィン 1.0g(F1иka社製、САS番号393 19-11-4)、3-フルオロベンジルブロミド1.1gにN,Nージメチルホルムアミド5mLを加え、80℃で10時間攪拌した。反応物をろ過後、N, N-ジメチルホル ムアミド、ジクロロメタン、メタノールで洗浄し、残渣を減圧下乾燥して、ポリマー担持 (3-フルオロベンジル)トリフェニルホスホニウムブロミドを調製した。このうち11 1 m g を工程Bで得られた3-ホルミル-4-メトキシベンズアミド20mgのメタノー ル溶液 (2 m L) に加えた。28%ナトリウムメトキシド62μ Lを加えた後、封管して

70℃で4時間攪拌した。反応混合物を薄層クロマトグラフィーで精製し、3-[(E) -2-(3-7ルオロフェニル) ービニル] -4-メトキシベンズアミド<math>4mg(13%) を得た。

[0792]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 272 (M+H+) ;保持時間 3. 29分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

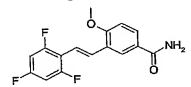
[0793]

[実施例2-3-2]

4-メトキシ-3-[(E)-2-(2,4,6-トリフルオロフェニル)-ビニル] ベンズアミドの製造

[0794]

【化190】



[0795]

実施例2-3-1工程Dと同様の操作で2,4,6-トリフルオロベンジルブロミドか ら合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 308 ($M+H^+$); 保持時間 3 . 33分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0796]

[実施例 2-3-3]

3-[(E)-2-(2,3-ジフルオロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0797]

【化191】

[0798]

実施例 2-3-1 工程 D と同様の操作で 2 , 3-ジフルオロベンジルブロミドから合成 した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 290 ($M+H^+$); 保持時間 3 . 28分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0799]

[実施例2-3-4]

3-[(E)-2-(3-クロロ-2-フルオロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0800]

【化192】

[0801]

ページ: 106/

実施例2-3-1工程Dと同様の操作で3-クロロ-2-フルオロベンジルブロミドか ら合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 306、308 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.46分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

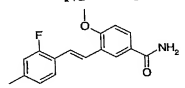
[0802]

[実施例2-3-5]

3-[(E)-2-(2-フルオロー4-メチルフェニル)ービニル]ー<math>4-メトキシ ベンズアミドの製造

[0803]

【化193】



[0804]

実施例2-3-1工程Dと同様の操作で2-フルオロー4ーメチルベンジルブロミドか ら合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 286 (M+H+);保持時間 3. 41分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0805]

[実施例 2-3-6]

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメチルスルファニルーフェニル) - ビニル] -ベンズアミドの製造

[0806]

【化194】

[0807]

4- (トリフルオロメチルチオ) ベンジルブロミド50.4mgおよび亜リン酸トリエ チル32 µ L の混合物を160℃で16時間攪拌した。室温に冷却した後、3-ホルミル -4-メトキシベンズアミド20 m g 、1 、3 、4 、6 、7 、8-ヘキサヒドロ-2 H-ピリミド [1, 2-a] ピリミジン26mgおよびTHF1mLを加え、室温で24時間 、70℃で6時間攪拌した。ここへさらに3-ホルミル-4-メトキシベンズアミド20 mgを加え、70℃で24時間攪拌した。この混合物を室温に冷却した後、メタノールで 希釈し、SCX固層抽出カラム (Varian社製、1g) に通した。溶離液を濃縮して 粗生成物93mgを得た。このうち46mgをWaters社製996-600E勾配高 速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス(micromass社製ZMD)を用 いて精製し、得られた固体を減圧下乾燥して4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-ト リフルオロメチルスルファニルーフェニル) ービニル] ーベンズアミド3. 5 m g (6%) を得た。

[0808]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 354 (M+H+); 保持時間 3 . 77分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0809]

[実施例2-3-7]

3-[(E)-2-(2-フルオロー4ートリフルオロメチルーフェニル) ービニル]

-ベンズアミドの製造

[0810]

【化195】

[0811]

実施例2-3-6に記載の製造方法と同様の操作で2-フルオロー4ートリフルオロメ チルベンジルブロミドと3ーホルミルー4ーメトキシベンズアミドから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 340 ($M+H^+$); 保持時間 . 25分(高速液体クロマトグラフフィーの条件3)。

[0812]

[実施例 2 - 3 - 8]

3-[2-(4-シアノーフェニル)-ビニル]-4-メトキシーベンズアミドの製造

[0813]

【化196】

[0814]

実施例2-3-6に記載の製造方法と同様の操作で4-シアノベンジルブロミドと3-ホルミルー4ーメトキシベンズアミドから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 279 (M+H+); 保持時間 Z体 2.86分、E体 2.98分(高速液体クロマトグラフフィーの条件1)。

[0815]

[実施例 2 - 4 - 1]

3-[(E)-2-(4-フルオロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0816]

【化197】

[0817]

工程A

<u>3 - (ジエトキシホスホニルメチル) - 4 - メトキシー安息香酸の調製</u>

[0818]

【化198】

[0819]

実施例1-2-1工程Aで得られた3-クロロメチルー4-メトキシー安息香酸エチル 10.00gを亜リン酸トリエチル8.25mLに溶解し、160℃で24時間攪拌した 。冷却後、メタノール200mLに溶解し、この溶液に20%水酸化カリウム水溶液36 mLを加え、60℃で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣を精製水で希釈し、 ジエチルエーテルで洗浄した。1 M塩酸を加えながら水層を p H 2 付近にした後、酢酸エ チルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。無水硫酸ナトリウムをろ別後、ろ液を減圧下濃縮した。得られた固体を、減圧下 乾燥し、3-(ジエトキシホスホニルメチル)-4-メトキシー安息香酸12.78g(98%)を得た。

[0820]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1. 16 (6H, t, J=7. 3H z), 3. 22 (2 H, d, J = 21.4 Hz), 3. 87 (3 H, s), 3. 94 (4 H, quintet, J = 7. 3 Hz), 7. 09 (1 H, d, J = 8.3 Hz), <math>7. 82-7.87(2H, m), 12.62(1H, bs).

[0821]

工程B

ポリマー担持3-(ジエトキシホスホニルメチル)-4-メトキシーベンズアミドの調 製

Rinkレジン (Advanced Chemtech社製、0.8mmol/g) 8 . 06gにピペリジンとN,N-ジメチルホルムアミドの混合溶媒(1:4)50mLを 加え、室温で3時間激しく振とうした。反応物をろ過後、残ったレジンをジクロロメタン 、メタノールで洗浄し、減圧下乾燥した(Kaiser テストの結果:陽性)。このレ ジンにN-メチル-2-ピロリジノン50mL、工程Aで得られた3-(ジエトキシホス ホニルメチル)-4-メトキシー安息香酸5.85g、ベンゾトリアゾールー1-オール 一水和物4.94g、及びN、N-ジイソプロピルカルボジイミド塩酸塩4.99mLを 加え室温で15時間攪拌した。反応物をろ過後、ジクロロメタン、メタノールで洗浄し、 残渣を減圧下乾燥して、ポリマー担持3-(ジエトキシホスホニルメチル)-4-メトキ シーベンズアミドを調製した。

[0822]

Kaiser テストの結果:陰性。

[0823]

工程C

3-[(E)-2-(4-フルオロフェニル)ービニル]ー4ーメトキシベンズアミド

[0824]

【化199】

[0825]

工程Bで得られたレジン100mgを反応容器に移し、4ーフルオロベンズアルデヒド $54\,\mu\,L$ 、1, 3, 4, 6, 7, 8ーヘキサヒドロー $2\,H$ ーピリミド [1、2ーa] ピリ ミジン70mg、N, N-ジメチルホルムアミド1.5mLを加えて、80℃で13時間 攪拌した。反応物をろ過後、メタノール、ジクロロメタンで洗浄し、残ったレジンに20 %トリフロオロ酢酸ジクロロメタン溶液2mLを加え、30秒間激しく振とうした。反応 物をろ過後、ジクロロメタンで洗浄し、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残留物をWat ers社製996-600E勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス(m

icromass社製ZMD)を用いて精製し、得られた固体を減圧下乾燥し、3-[(E) -2- (4-フルオロフェニル) -ビニル] -4-メトキシベンズアミド6mgを得 た。

[0826]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 272 ($M+H^+$); 保持時間 . 39分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

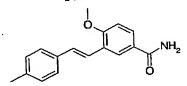
[0827]

[実施例2-4-2]

4-メトキシ-3-((E)-2-p-トルイルービニル)ーベンズアミドの製造

[0828]

【化200】



[0829]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で4-メチルベンズアルデヒドから合成した。 ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 268 ($M+H^+$); 保持時間 2 . 59分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0830]

「実施例2-4-3]

3-[(E)-2-(4-エチルフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0831]

【化201】

[0832]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で4-エチルベンズアルデヒドから合成した。 ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 282 (M+H+); 保持時間 2 . 88分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0833]

[実施例2-4-4]

4-メトキシ-3-[(E)-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-ビニル]-ベンズアミドの製造

[0834]

【化202】

[0835]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で4-トリフルオロメチルベンズアルデヒドから 合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 322 (M+H+);保持時間 86分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

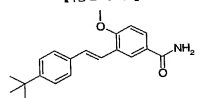
[0836]

[実施例2-4-5]

3-[(E)-2-(4-tertーブチルフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0837]

【化203】



[0838]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で4-(tert-ブチル)ベンズアルデヒドか ら合成した。

. 26分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0839]

[実施例2-4-6]

3-((E)-2-ビフェニルー4-イルービニル)-4-メトキシベンズアミドの製

浩

[0840]【化204】

[0841]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作でビフェニルー4-カルバルデヒドから合成した

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 330 ($M+H^+$); 保持時間 . 13分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[0842]

[実施例2-4-7]

3-[(E)-2-(4-ブロモフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0843]

【化205】

[0844]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で4-ブロモベンズアルデヒドから合成した。 ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 332、334 ($M+H^+$) ;保持時

出証特2005-3011575

間 2.79分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

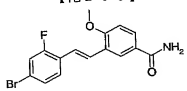
[0845]

[実施例 2 - 4 - 8]

3-[(E)-2-(4-ブロモー2-フルオロフェニル)-ビニル]-4ーメトキシベンズアミドの製造

[0846]

【化206】



[0847]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で4-ブロモー2-フルオロベンズアルデヒドか ら合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 350, 352 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.56分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0848]

[実施例2-4-9]

3-[(E)-2-(2,4-ジクロロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0849]

【化207】

[0850]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で2,4-ジクロロベンズアルデヒドから合成し

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 322, 324 (M+H+) ;保持時 間 3.59分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0851]

[実施例 2-4-10]

 $3-\{(E)-2-[4-(4-7ルオロベンジルオキシ)-3-メトキシフェニル]$ - ビニル - 4 - メトキシベンズアミドの製造

[0852]

【化208】

[0853]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で4-(4-フルオロベンジルオキシ)-3-メ トキシベンズアルデヒドから合成した。

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 408 (M+H+);保持時間 3. 54分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0854]

[実施例2-4-11]

3-[(E)-2-(2,4-フルオロフェニル)-ビニル]-4-メトキシベンズアミドの製造

[0855]

【化209】

[0856]

実施例2-4-1工程Cと同様の操作で2,4-ジフルオロベンズアルデヒドから合成

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 290 ($M+H^+$); 保持時間 . 27分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0857]

[実施例2-4-12]

4-メトキシ-3-((E)-2-ピリジン-3-イルービニル)ベンズアミドの製造

[0858]

【化210】

[0859]

工程A

3-(ジエトキシホスホニルメチル)-4-メトキシーベンズアミドの調製

[0860]

【化211】

[0861]

実施例2-4-1工程Aで得られた3-(ジエトキシホスホニルメチル)-4-メトキ シー安息香酸3.00g、塩化アンモニウム1.06g、ベンゾトリアゾールー1ーオー ルー水和物2.28g、及び(3-ジメチルアミノプロピル)エチルカルボジイミド塩酸 塩2.85gをN、Nージメチルホルムアミド90mLに溶解し、N、Nージイソプロピ ルエチルアミン5.18mLを加えた。この溶液を室温で12時間撹拌した後、減圧下濃 縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、3-(ジエトキシホスホニルメ チル) -4-メトキシーベンズアミド2.78g(92%)を得た。

[0862]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1. 16 (6H, t, J=6.9H z), 3. 18 (2H, d, J=21.5Hz), 3. 85 (3H, s), 3. 93 (4 H, quintet, J = 6.9 Hz), 7.03 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7. 19 (1H, bs), 7. 78-7. 85 (3H, m).

[0863]

4-メトキシ-3-((E)-2-ピリジン-3-イルービニル)ベンズアミドの調製 [0864]

【化212】

[0865]

工程Aで得られた3- (ジエトキシホスホニルメチル) -4-メトキシーベンズアミド $30\,\mathrm{mg}$ 、ピリジンー3-カルバルデヒド $28\,\mu\,\mathrm{L}$ 、1, 3, 4, 6, 7, 8-ヘキサヒ ドロー2H-ピリミド [1、2-a] ピリミジン40mg、N, N-ジメチルホルムアミ ド1.0mLを加えて、80℃で12時間攪拌した。反応物をろ過後、ろ液をWater s 社製 9 9 6 - 6 0 0 E 勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス(mic romass社製ZMD)を用いて精製し、得られた固体は、減圧下乾燥し、4-メトキ 得た。

[0866]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 3.93 (3H, s), 7.12 (1 H, d, J=8.8 Hz), 7.28 (1 H, bs), 7.33 (1 H, d, J=17 . 0 Hz), 7. 41 (1 H, dd, J = 8. 4 Hz, 4. 4 Hz), 7. 52 (1 H, d, J = 1.7.0 Hz), 7.85 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.4 Hz), 7. 94 (1H, bs), 8.03-8.06 (1H, m), 8.23 (1H, d, J=2. 4 H z), 8. 47 (1 H, dd, 4. 4 H z, 1. 6 H z), 8. 75 (1 H, d, J = 2.4 Hz) o

[0867]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 255 ($M+H^+$) ;保持時間 1. 78分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[0868]

「実施例B-1]

細胞増殖阻害試験

被験化合物はDMSOにて系列希釈後、Ca²⁺, Mg²⁺不含りん酸緩衝生理食塩水で50倍希釈し 、その $10~\mu\,1$ を96穴プレートに分注した。ヒトさい帯静脈血管内皮細胞(Human umbilica l vein endothelial cell; HUVEC、Clonetics社より購入) は、PRMI1640培地に10%牛胎児 血清、 $30\,\mu$ g/m L 血管内皮細胞成長培養助剤、 $50\,\mu$ g/m L へパリンの添加培地にて 、ヒト肺癌細胞株Calu-6は、MEM培地に10%牛胎児血清、0.1 mM 非必須アミノ酸、1 mM ピ ルビン酸ナトリウムの添加培地にて、それぞれ細胞懸濁液を調製した。1ウェルあたり3 0 0 0 個の細胞数となるように各細胞懸濁液の190 μ L を被験化合物添加済みプレートに 分注し、37℃、5% 炭酸ガスインキュベーターにて培養した。72時間後、20 µ L のWST-1 (Roche Diagnostics社製) を各ウェルに添加し、2時間培養後、450 nmの吸光度(対象波 長:650 nm)を測定した。被験化合物無添加の対照に対し、被験化合物添加時の阻害率よ り、被験化合物の50%増殖阻害濃度(IC50値)を算出した。

[0869]

本発明の化合物群の代表例に関して、HUVEC、および、Calu-6のIC50値を表1に示す。 [0870]

【表 1 】 表 1. 50%增殖阻害濃度 (IC50値) / μ M

HUVEC	Calu-6
2.27	>100
2.40	>100
0.19	>50
0.15	>50
0.14	>50
0.24	>50
0.28	>50
0.35	>50
0.76	>50
2.54	>50
4.60	>50
1.20	>25
1.25	>50
5.10	>50
2.85	>50
5.19	>50
2.36	>25
0.04	>50
0.05	>50
0.17	>100
	2.27 2.40 0.19 0.15 0.14 0.24 0.28 0.35 0.76 2.54 4.60 1.20 1.25 5.10 2.85 5.19 2.36 0.04 0.05

[0871]

2-2-1	3.35	>50
2-2-2	2. 27	>50
2 - 2 - 9	1.41	>25

[0872]

表1に記載したように、本発明に関する化合物群は、ヒト肺癌細胞株Calu-6と比べ、ヒ トさい帯静脈血管内皮細胞(HUVEC)に対し、より強い細胞増殖阻害活性を有する。

[0873]

[実施例B-2]

管腔形成阻害試験

血管新生測定キット (KURABO製) に終濃度20μ Mで被験化合物を添加し、37℃、5% 炭 酸ガスインキュベーターにて培養した。11日間の培養後、管腔染色キットCD31染色用(KU RABO製) を用いて形成された管腔を染色した。顕微鏡下、各ウェルの染色像を撮影、画像 ファイルとして保存し、KURABOの血管新生定量ソフトを用い管腔形成面積を測定した。対 照を100%とし、被験化合物添加ウェルの阻害率%を算出した。

[0874]

本発明の化合物群の代表例に関して、HUVECの管腔形成阻害活性を表 2 に示す。

[0875]

【表2】 表2. 管腔形成阻害活性

化合物	管腔形成阻害率(%)
1-1-1	43
1-2-1	68
1-3-5	91
1-3-6	46
1-3-7	67
1-3-10	46
1-3-12	27
1-3-16	80
1-3-17	80
1-3-18	29
1-3-21	71
1-3-23	27
1-3-24	28
1-3-39	20
1-3-41	82
1-3-45	31
2-1-1	93
2-2-1	60
2-2-2	77
2-2-9	79

【0876】 以上のように本発明に関する化合物群は、ヒト由来血管内皮細胞の管腔形成を阻害する

[0877] [実施例B-3]

ページ: 117/E

抗腫瘍試験

ヒト肺癌細胞株Calu-6の細胞懸濁液をハンクス液にて調製し、その 5.0×10^6 個を雌性Balb/cヌードマウスそ頚部皮下に移植した。腫瘍体積が $200 \sim 250 \text{ mm}^3$ に達したときより、被験化合物を1日1回、11日間、経口投与した。腫瘍体積は、 $\pi/6 \times ($ 長径 \times 短径 \times 厚さ)の計算式にて算出し、腫瘍増殖阻害率は、対照群の腫瘍増殖に対する被験化合物投与群の腫瘍増殖より算出した。

[0878]

本発明の化合物群の代表例として、化合物 1-1-1 の600 mg/kg投与での腫瘍増殖阻 害率は82%であった。抗腫瘍試験における腫瘍体積変化および体重変化率(%)を図 1 に示す。

[0879]

図1-Aの実施例に示すように、本発明に関する化合物群は抗腫瘍活性を有する。また、図1-Bに示すように、化合物1-1-1投与によるマウスの体重減少、その他毒性所見は認められなかった。

[0880]

「実施例B-4]

腫瘍内血管数の測定

ヒト肺癌細胞株Calu-6の5.0 x 10⁶ 個を雌性Balb/cヌードマウスそ頚部皮下に移植し、腫瘍体積が200~250 mm³ に達した時点より、被験化合物を1日1回、11日間、経口投与した。最終投与から24時間後、マウスより癌組織を摘出し、腫瘍長径の中央部分を厚さ2~3 m mの組織片として0.C.T. Compoundに抱埋、凍結組織標本とした。凍結切片を作成し、抗マウスCD31抗体を用いた免疫組織学的手法により、腫瘍組織中の血管を染色した。顕微鏡下、染色組織を撮影、画像ファイルとして保存し、Image Pro (Promega)にて染色された血管数の測定をした。血管密度減少率は、対照群の血管密度に対する減少率として算出した

[0881]

本発明の化合物群の代表例に関して、その600 mg/kg投与での腫瘍組織内血管密度の減少率は44%であった。

[0882]

【表3】

表 3. 腫瘍組織内血管密度減少率

化合物	腫瘍内血管密度の
	減少率(%)
1-1-1	44

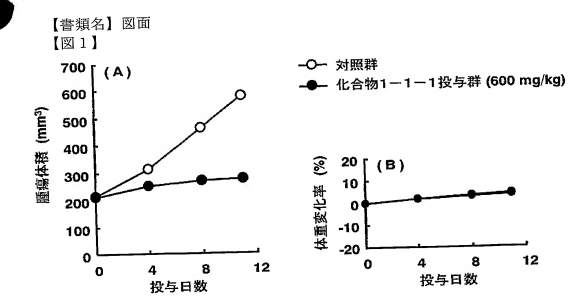
[0883]

以上のように本発明に関する化合物は生体内での血管新生抑制作用を有する。

【図面の簡単な説明】

[0884]

【図1】本発明の化合物を600mg/kgをマウスに投与した際の腫瘍増殖阻害率、および体重変化率を示す、抗腫瘍試験結果の一例である。



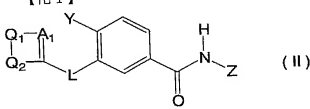
【書類名】要約書

【要約】

高い血管新生阻害活性を有し、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移 【課題】 に有効な治療および予防薬に有用な化合物、その製造方法、その製造に有用な中間体化合 物、更にはこれらの化合物を含む医薬組成物を提供する。

【解決手段】 本発明により、式(II)

【化1】



[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり; Q_1 は、 $-A_2=A_3$ 一、もしくは-O-、-S-または-N(R_{10}) -から選択されるヘテロ原子であり; Q_{2} は、 $-A_{4}=A_{5}$ -、もしくは $-\mathsf{O}-$ 、 $-\mathsf{S}-$ または $-\mathsf{N}$ (R_{1} $_0$)-から選択されるヘテロ原子であり;た だし、 Q_1 および Q_2 が同時にヘテロ原子となることはなく; A_2 は $C-X_2$ またはNで あり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニ ル、 C_{2-7} アルキニル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルケニルオキシ、 C_{2-7} ア ルキニルオキシまたは C_{1-6} アルキルチオなどであり;Zは、水素原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキルまたは $-NR_1R_2$ などであり;Lは式:

【化2】



から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩、ならびに当 該化合物を含む医薬、医薬組成物などが提供される。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-063266

受付番号

5 0 4 0 0 3 7 2 3 3 9

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0 0 9 5

作成日

平成16年 3月10日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000003311

【住所又は居所】

東京都北区浮間5丁目5番1号

【氏名又は名称】

中外製薬株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100089705

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

社本 一夫

【選任した代理人】

【識別番号】

100076691

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

増井 忠弐

【選任した代理人】

【識別番号】

100075270

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

小林 泰

【選任した代理人】

【識別番号】

100080137

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

千葉 昭男

【選任した代理人】

100096013

【識別番号】 【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

富田 博行



特願2004-063266

出願人履歴情報

識別番号

[000003311]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1990年 9月 5日 新規登録 東京都北区浮間5丁目5番1号 中外製薬株式会社